



ປະຊາຄົມອາຊີຕາເວັນອອກຊ່ຽງໃຕ້ (ອາຊຽນ)

ເອກະສານຊ້ອນຫ້າຍ-VIII ແນວທາງກ່ຽວກັບຫຼັກການ ແລະ
ວິທີການປະຕິບັດການຜະລິດທິດ ສໍາລັບຜະລິດຕະພັນ
ຢາພື້ນເມືອງ (ອາຊຽນ)

ບົດນໍາ

ການປະຕິບັດການຜະລິດທີ່ດີ (Good Manufacturing Practice (GMP)) ເປັນອີງປະກອບສໍາຄັນໃນການຜະລິດຕະພັນຢາເພື່ອມີອາຫານ. ຈຸດປະສົງຂອງການປະຕິບັດການຜະລິດທີ່ດີນີ້ ແມ່ນເພື່ອສ້າງຄວາມໝັ້ນໃຈວ່າຄຸນນະພາບຂອງຜະລິດຕະພັນທັງໝົດ ໄດ້ຮັບການປະຕິບັດຕາມ ແລະ ເອົາໃຈໄສ່ຢ່າງຕໍ່ເນື່ອງເພື່ອເປັນການປົກປ້ອງສະຂະພາບຂອງຜູ້ບໍລິໂພກ.

ການຜະລິດແມ່ນໝາຍເຖິງ:

- (ก) งานผังลิด หรือ งานประกอบผังลิดแต่พื้นสำลัดรูบ.

(ข) งานบันจุ หรือ บันจุผังลิดพื้นสำลัดรูบในพาຊะນะไดหิ่งในรูบแบบที่ເໜາສົມສໍາຫລັບການບໍລິຫານ หรือ งานໃຊ້ ແລະ งานຕິດສະຫຼາກຂອງພາຊະນະບັນຈຸ ແລະ

(ຄ) งานດຳເນີນການ ຂອງຂະບວນການໄດ້ຫີ່ງໃນໄລຍະ ຂອງກົດຈະກຳທີ່ກຳນົດໄວ້ຂ້າງເທິງ.

ການປະຕິບັດການຜະລິດທີ່ດີ ຕ້ອງໄດ້ຮັບການປະຕິບັດໃນການຜະລິດຢາພື້ນເມືອງ ແລະ ຜະລິດຕະພັນເສີມສຸຂະພາບ ທີ່ມີການຄວບຄຸມທຸກໆຂະບວນການ ເພື່ອຮັບປະກັນໃຫ້ ຜູ້ບໍລິໂພກ ຈະຕ້ອງໄດ້ຮັບຜະລິດຕະພັນທີ່ດີ, ມີຄຸນະພາບ ແລະ ຈະບໍ່ອະນຸຍາດໃຫ້ການປະຕິບັດໄດ້ໜຶ່ງ ທີ່ບໍ່ຢູ່ໃນແຜນການໄດ້ຮັບການປະຕິບັດຢ່າງຂະບວນການຜະລິດຜະລິດຕະພັນສໍາເລັດຮບ.

ຈົ່ງຮັບຮູ້ວ່າເອກະສານສະບັບນີ້ ແມ່ນເອກະສານທີ່ຄ້າຍຄືກັນກັບ ແນວທາງຫຼັກການການປະຕິບັດການ
ຜະລິດທີ່ດີ (GMP) ທີ່ເຮົາມີຢູ່ແລ້ວ ແລະ ທີ່ສາກົນໄດ້ນຳໃຊ້ ລວມທັງອີງການຄຸ້ມຄອງແຫ່ງຊາດດ້ານຢາ ຂອງ
ບັນດາປະເທດທີ່ຮັບຮູ້ເຊິ່ງກັນ ແລະ ກັນ. ໃນຂະນະດຽວກັນແນວທາງເຫຼົ່ານີ້ບໍ່ໄດ້ມີຈຸດປະສົງເພື່ອການຢັບຢັ້ງ
ການພັດທະນາແນວຄວາມຄືດ ໃ້ນໆ ຫຼື ເຕັກໂນໂລຢີ ໃ້ນໆ ແຕ່ຫາກມີຄວາມຈຳເປັນຕ້ອງມີການຈັດກຽມ
ບັນດາເຫດຜົນຕ່າງໆ ເພື່ອສະແດງໃຫ້ເຫັນວ່າມາດຕະການກ່ຽວກັບນະວັດຕະກຳທີ່ນຳສະເໜີ ຫຼື ທີ່ຈະນຳມາ
ປະຕິບັດໃນຂະບວນການຜະລິດ. ສິ່ງທີ່ສໍາຄັນຕ້ອງແນໃຈຕໍ່ຄວາມປອດໄພ ແລະ ຄຸນນະພາບຂອງຢາພື້ນເມືອງ
ແລະ ຜະລິດຕະພັນເສີມສຸຂະພາບ ໂດຍນຳໃຊ້ມາດຕະການຕ່າງໆ ນອກເຫຼືອຈາກທີ່ໄດ້ອະທິບາຍໄວ່ຢູ່ໃນຄຸ້ມື
ຫຼັກການເຫຼົ່ານີ້.

วัดຖุddิบที่ใช้ในการৎลิดยาพื้นเมือง และ ৎลิดตะพันเสิมสุขะพาบ ส่วนไทยยังมามาจาก
แขวงทำมะชาด. วัดຖุddิบเขี้ยวนั้นแม่น มาจากพืด, ฉึ่นส่วนสัด เຊี่ยมกจะมีกานปีนเปื้อน, มีกานเสื่อม
และ มีปูนแบบกุนนะพาบ. ตั้งนั้น, กานครอบคุณวัดຖุddิบเลื่มตื้นจาก กานแก็บหักกาลา และ ຂะบวน
กานৎลิดยาพื้นเมือง และ ৎลิดตะพันเสิมสุขะพาบ จึงมีความสำคัญมาก. กานครอบคุณแม่นมี
ความจำเป็นมาก เนื่องจากจะช่วยให้หัวเข็มห้อน และ กานปูนแบบ บู่เลือยฯ ทางด้านจำนวน และ บ
ลิมาตช่องวัดຖุddิบ กานลิด ที่มีจำนวนหัวบานมาก ใช้ในৎลิดตะพันยาพื้นเมือง และ ৎลิดตะพันเสิม
สุขะพาบ.

ວັດຖຸທີ່ໃຊ້ອາດມີການກະຈາຍເຊື້ອພະຍາດທີ່ບໍ່ເພິ່ງປະສົງ (ເຊັ່ນການນຳສິ່ງ ສະບັບອົງ Encephalopathy). ດັ່ງນັ້ນ, ແຫ່ງທີ່ມາຂອງສັດຈາກທຳມະຊາດ ແລະ ປະລິມານຂອງເນື້ອຍ່ອສັດທີ່ໃຊ້ໃນການຂະບວນການຜະລິດ ເຖິງແມ່ນວ່າຈະມີມາດຕະການທີ່ໃຊ້ໃນຂະບວນການຜະລິດເພື່ອຢັບຢັ້ງການຕິດເຊື້ອ ແລະ ຈະມີມາດຕະການພຽງຟ້າທີ່ຈະປ້ອງກັນການປິນເປື້ອນຂ້າມໃນລະຫວ່າງການຜະລິດກໍ່ຕາມ ກໍ່ຕ້ອງໄດ້ຢືນເອກສານເຖິງອີງການຄຸ້ມຄອງແຫ່ງຊາດດ້ານຢາ ລະຫວ່າງການປະເມີນຜະລິດຕະພັນ ແລະ ໄລຍະການຈົດທະບຽນຢາ ເພື່ອການປະເມີນ ຖ້າອີງການຄຸ້ມຄອງແຫ່ງຊາດດ້ານຢາຫາກຮຽກຮ້ອງ. ວັດຖຸທີ່ໄດ້ຜ່ານການປະເມີນທາງດ້ານວິທະຍາສາດ ແລະ ທີ່ໄດ້ຮັບອະນຸຍາດໂດຍປະເທດສະມາຊິກທີ່ກ່ຽວຂ້ອງເທົ່ານັ້ນ ທີ່ຈະໄດ້ຮັບອະນຸຍາດໃຫ້ນຳໃຊ້ ເຂົ້າໃນການຜະລິດຜະລິດຕະພັນຢາພື້ນເມືອງ ແລະ ຜະລິດຕະພັນເສີມສຸຂະພາບ.

ການຜະລິດຢາພື້ນເມືອງ ແລະ ຜະລິດຕະພັນເສີມສຸຂະພາບ ແມ່ນຂຶ້ນຢູ່ກັບວັດຖຸດີບ, ຂະບວນການຜະລິດ, ອາຄານ, ອຸປະກອນ ແລະ ບຸກຄະລາກອນທີ່ກ່ຽວຂ້ອງ. ສະນັ້ນ, ສິ່ງທີ່ສໍາຄັນແມ່ນຕ້ອງຄໍານິງສະເໜີວ່າການຄວບຄຸມຄຸນນະພາບ ບໍ່ແມ່ນສາມາດຖືກທິດສອບກັບຜະລິດຕະພັນໄດ້. ສະນັ້ນ, ຄຸນນະພາບຈະຖືກສ້າງຂຶ້ນໂດຍການອອກແບບ. ຢາພື້ນເມືອງ ແລະ ຜະລິດຕະພັນເສີມສຸຂະພາບຈະຕ້ອງຖືກຜະລິດຢູ່ພາຍໃຕ້ເງື່ອນໄຂທີ່ໄດ້ຮັບການຄວບຄຸມ ແລະ ການກວດສອບຢ່າງເຂັ້ມງວດ ແລະ ຈະບໍ່ອາໄສແຕ່ການທິດສອບວິໄຈຜະລິດຕະພັນສໍາເລັດຮູບພຽງແຕ່ຢ່າງດຽວ.

ຈຸດປະສົງຂອງແນວທາງເຫຼົ່ານີ້ແມ່ນການຮ່າງຂັ້ນຕອນທີ່ຈະຕ້ອງດໍາເນີນການຕາມຄວາມຈໍາເປັນ ແລະ ເໝາະສົມ ໂດຍຜູ້ຜະລິດຢາພື້ນເມືອງ ແລະ ຜະລິດຕະພັນເສີມສຸຂະພາບ ໂດຍມີຈຸດປະສົງ ເພື່ອໃຫ້ໜັ້ນໃຈວ່າຜະລິດຕະພັນຂອງພວກເຂົາມີຄຸນນະພາບ ແລະ ທຳມະຊາດຕາມທີ່ກໍານົດໄວ້.

ສາລະປານ

ພາກທີ 1 - ການບໍລິຫານຄຸນນະພາບ (Quality Management)	6
ຫຼັກການ.....	6
ການຮັບປະກັນຄຸນນະພາບ (Quality Assurance).....	6
ການຄວບຄຸມຄຸນນະພາບ (Quality Control).....	8
ການຫີບຫວອນຄຸນນະພາບຜະລິດຕະພັນ (Product Quality Review)	9
ພາກທີ 2 - ບຸກຄະລາກອນ (Personnel).....	12
ຫຼັກການ.....	12
ການຈັດຕັ້ງ, ຄຸນອຸດທິ, ໝໍາທີ່ຮັບຜິດຊອບ (Organization, Qualification, Responsibilities).....	12
ການອິບຮົມ (Training).....	14
ຫຼັກການ.....	15
ອາຄານສະຖານທີ່.....	15
ຫົວໄປ.....	15
ພື້ນທີ່ການຜະລິດ (Production Areas)	16
ພື້ນທີ່ເກັບຮັກສາ (Storage Areas).....	18
ສະຖານທີ່ຄວບຄຸມຄຸນນະພາບ (Quality Control Areas).....	19
ພື້ນທີ່ເສີມ (Ancillary Areas)	19
ອຸປະກອນ (Equipments).....	20
ພາກທີ 4 ສຸຂະອະນາໄມ ແລະ ຄວາມສະອາດ (Sanitation and Hygiene)	21
ຫຼັກການ.....	21
ບຸກຄະລາກອນ (Personnel)	21
ອາຄານສະຖານທີ່ (Premises).....	22
ອຸປະກອນ ແລະ ເຄື່ອງໃຊ້ (Equipment and Utensils)	23
ຫຼັກການ	25
ຫົວໄປ	25

ເອກະການຄວບຄຸມຄຸນນະພາບ (Quality Control Documents)	26
ຂໍ້ກໍານົດຜະລິດຕະພັນ (Specifications)	27
ຂໍ້ກໍານົດຜະລິດຕະພັນສໍາລັບວັດຖຸທຳມະຊາດ	27
ຂໍ້ກໍານົດສໍາລັບວັດຖຸດີບ ແລະ ວັດຖຸຫຼຸ່ມຫໍ່ (Specifications for natural Materials)	27
ຂໍ້ກໍານົດຜະລິດຕະພັນເຄື່ອງສໍາເລັດຮູບ ແລະ ຜະລິດຕະພັນກ່ອນການຫຼຸ່ມຫໍ່ (Specifications for Intermediate and Bulk Products)	28
ເອກະສານການຜະລິດ (Production Documents)	29
ສູດຕໍາລາງານຜະລິດ ແລະ ການແນະນຳການຜະລິດ (Manufacturing Formula and Processing Instructions)	29
ຄໍາແນະນຳກ່ຽວກັບການຫຼຸ່ມຫໍ່ (Packaging Instructions)	30
ບັນທຶກການດໍາເນີນກັບຊຸດຜະລິດ (Batch Processing Records)	31
ບັນທຶກການຫຼຸ່ມຫໍ່ຊຸດຜະລິດ (Batch Packaging Records)	31
ຂັ້ນຕອນການປະຕິບັດທີ່ເປັນມາດຕະຖານ (SOPs) ແລະ ການບັນທຶກ (Standard Operating Procedures) and Records)	32
ຫຼັກການ.....	35
ທົ່ວໄປ	35
ການກວດສອບຄວາມຖືກຕ້ອງ (Verification)	36
ການປ້ອງກັນການປິນເປື້ອນຂ້າມໃນຜະລິດຕະພັນ (Prevention of Cross-Contamination in Production)	37
ວັດຖຸດີບ (Starting Materials).....	38
ການດໍາເນີນການກັບ: ຜະລິດຕະພັນເຄື່ອງສໍາເລັດຮູບ ແລະ ຜະລິດຕະພັນກ່ອນນໍາໄປບັນຈຸຫຼຸ່ມຫໍ່ (Processing Operations: Intermediate and Bulk Products)	39
ພາຊະນະບັນຈຸຫຼຸ່ມຫໍ່ (Packaging Materials)	39
ຜະລິດຕະພັນສໍາເລັດຮູບ (Finished Products)	42
ວັດຖຸທີ່ຖືກປະຕິເສດ, ນັງຄົມ, ສັງຄົມ (Rejected, Recovered and Returned Materials)	42
ຫຼັກການ.....	44
ທົ່ວໄປ	44
ການຊຸມຕົວຢ່າງ (Sampling)	45
ການທິດສອບ (Testing)	46

ការណាំរើនរោងការពិតាមគម្រោះតុក (On Going Stability Programme)	47
ហ្វែកការ.....	50
សំណើការជាប់ (Contract Manufacture).....	50
សំណើការវិនេ (Contract Analysis)	50
ផ្សៀបាន (The Contract Giver).....	50
ផ្សៀបាន (The Contract Acceptor)	51
ការសំណើ (The Contract)	51
ហ្វែកការ.....	53
ការរ៉ូវការក្រោរកាបជាប់ពេល (Product Complaints).....	53
ការរេកកិនជាប់ពេល (Product Recalls).....	54
ការរ៉ូវការក្រោរការធិនសម្រាប់ខ្លួនខ្សែយ៉ា (Complaints on Adverse Product Reactions)	55
ហ្វែកការ.....	56
គោលការណ៍ (Grossary).....	57

ພາກທີ 1 - ການບໍລິຫານຄຸນນະພາບ (QUALITY MANAGEMENT)

ຫຼັກການ

ຢາພື້ນເມືອງ ແລະ ຜະລິດຕະພັນເສີມສູຂະພາບ ຕ້ອງໄດ້ຮັບການຜະລິດເພື່ອໃຫ້ໜັນໃຈວ່າເໝາະສົມ ກັບການນຳໃຊ້ ແລະ ສອດຄ່ອງຕາມຂໍ້ກຳນົດຂອງອຸຟ້ງການຄຸມຄອງແຫ່ງຊາດ (NRA) ແລະ ບໍ່ໃຫ້ມີຄວາມສ່ຽງທີ່ ອາດເປັນຜົນກະທົບຕໍ່ສູຂະພາບຂອງຜູ້ບໍລິພາກ ເນື່ອງຈາກຄຸນນະພາບ ແລະ ຄວາມປອດໄພທີ່ບໍ່ພຽງພໍ. ການ ບັນລຸຕາມຈຸດປະສົງດ້ານຄຸນນະພາບນີ້ ແມ່ນຄວາມຮັບຜິດຊອບຂອງຜູ້ບໍລິຫານລະດັບສູງ ແລະ ຕ້ອງມີສ່ວນ ຮ່ວມ ແລະ ຄວາມມຸ່ນໜັນຂອງພະນັກງານໃນພະແນກການຕ່າງໆ ແລະ ໃນທຸກລະດັບພາຍໃນຂອງບໍລິສັດ, ໂດຍຜູ້ສະໜອງຂອງບໍລິສັດ ແລະ ໂດຍຜູ້ຈຳໜ່າຍຂອງບໍລິສັດ. ເພື່ອໃຫ້ບັນລຸຕາມຈຸດປະສົງທາງດ້ານຄຸນ ນະພາບທີ່ເຊື່ອຖືໄດ້ນັ້ນ ຈະຕ້ອງມີລະບົບການຮັບປະກັນຄຸນນະພາບທີ່ໄດ້ຮັບການອອກແບບຢ່າງຄອບຄຸມ ແລະ ນຳໄປຈັດຕັ້ງປະຕິບັດຢ່າງຖືກຕ້ອງ ໂດຍມີການຈັດຕັ້ງປະຕິບັດແນວທາງການປະຕິບັດການຜະລິດທີ່ດີ ແລະ ການຄວບຄຸມຄຸນນະພາບ. ຕ້ອງມີການບັນທຶກຢ່າງຄົບຖ້ວນ ແລະ ກວດສອບຕິດຕາມຢ່າງປະສິດທິຜົນ. ທຸກໆ ສ່ວນຂອງລະບົບການຮັບປະກັນຄຸນນະພາບ ຈະຕ້ອງໄດ້ປະກອບໃຫ້ມີຊັບພະຍາກອນຢ່າງພຽງພໍ ກັບບຸກຄະລາ ກອນທີ່ມີສິດອໍານາດ, ມີອຸປະກອນຮັບໃຊ້ ແລະ ສິ່ງອໍານວຍຄວາມສະດວກທີ່ເໝາະສົມພຽງພໍ.

- ແນວດີດັ່ງນັ້ນຖານຂອງການຮັບປະກັນຄຸນນະພາບ, ການຜະລິດທີ່ດີ ແລະ ການຄວບຄຸມຄຸນນະພາບນັ້ນ ແມ່ນມີຄວາມກ່ຽວຂ້ອງກັນ ເຊິ່ງໄດ້ຖືກອະທິບາຍໄວ້ໃນທີ່ນີ້ກໍເພື່ອເຫັນໃສ່ການພົວພັນ ແລະ ຄວາມ ສໍາຄັນພື້ນຖານຂອງຂອງພວກມັນຕໍ່ການຜະລິດ ແລະ ການຄວບຄຸມຄຸນນະພາບຂອງຜະລິດຕະພັນ ຢາພື້ນເມືອງ ແລະ ຜະລິດຕະພັນເສີມສູຂະພາບ.

ການຮັບປະກັນຄຸນນະພາບ (QUALITY ASSURANCE)

- ການຮັບປະກັນຄຸນນະພາບເປັນແນວຄວາມຄົດທີ່ກວ້າງຂວາງຫຼາຍ ຊຶ່ງກວມເອົາໄປທຸກບັນຫາ ຫັງບັນອັນ ດ່ວວ ຫຼື ບັນຫາລວມ ທີ່ມີອິດທີ່ພື້ນຕໍ່ຜະລິດຕະພັນ, ມັນເປັນຜົນລວມຂອງການຈັດກຽມທີ່ໄດ້ກຳນົດ ຂຶ້ນ ໂດຍມີຈຸດປະສົງເພື່ອໃຫ້ໜັນໃຈວ່າ ຜະລິດຕະພັນ ມີຄຸນນະພາບ ຕາມທີ່ໄດ້ກຳນົດ ເພື່ອຈຸດປະສົງ ຂອງການນຳໃຊ້. ການຮັບປະກັນຄຸນນະພາບ ຈຶ່ງລວມເອົາການປະຕິບັດການຜະລິດທີ່ດີ ແລະ ການທິດ ສອບວິຈາອື່ນງ່າງ ທີ່ນອກເໜີອຈາກອບເຂດຂອງແນວທາງເຫຼົ່ານີ້.

ລະບົບການຮັບປະກັນຄຸນນະພາບທີ່ເໝາະສີມສໍາລັບການຜະລິດຢາພື້ນເມືອງ ແລະ ຜະລິດຕະພັນເສີມສຸຂະພາບນັ້ນ ຕ້ອງໃຫ້ໜັ້ນໃຈວ່າ:

- 1.2.1. ຢາພື້ນເມືອງ ແລະ ຜະລິດຕະພັນເສີມສຸຂະພາບ ໄດ້ຮັບການອອກແບບ ແລະ ພັດທະນາໃນລັກຊະນະທີ່ໄດ້ຄໍານິ່ງເຖິງ ຂໍ້ກຳນົດຂອງການຜະລິດທີ່ດີ;
 - 1.2.2. ມີການລະບຸການປະຕິບັດການຜະລິດ ແລະ ການປະຕິບັດການຄວບຄຸມຄຸນນະພາບ ຢ່າງຊັດເຈນ ແລະ ມີການປະຕິບັດຕາມຂະບວນການການຜະລິດທີ່ດີ;
 - 1.2.3. ມີການລະບຸຢ່າງຊັດເຈນ ຄວາມຮັບຜິດຊອບຂອງຜູ້ບໍລິຫານ;
 - 1.2.4. ມີການຕຽມການສໍາລັບການຜະລິດ, ການສະໜອງ, ການໃຊ້ວັດຖຸດິບ ແລະ ຜະລິດຕະພັນທັນທີ່ຖືກຕ້ອງ.
 - 1.2.5. ມີການຄວບຄຸມທີ່ຈໍາເປັນທັງໝົດກ່ຽວກັບຜະລິດຕະພັນເຄິ່ງສໍາເລັດຮູບ ແລະ ຂະບວນການອື່ນໆ ທີ່ຕະຫຼອງໄດ້ຄໍາເນີນການ.
 - 1.2.6. ຜະລິດຕະພັນສໍາເລັດຮູບ ຕ້ອງໄດ້ຮັບການປະເມີນຜົນ ແລະ ກວດສອບຢ່າງຖືກຕ້ອງຕາມຂັ້ນຕອນທີ່ໄດ້ກຳນົດ;
 - 1.2.7. ຜະລິດຕະພັນຢາພື້ນເມືອງ ແລະ ຜະລິດຕະພັນເສີມສຸຂະພາບ ຈະບໍ່ຖືກອະນຸຍາດໃຫ້ຈໍາໜ່າຍກ່ອນໄດ້ຮັບການຮັບຮອງຈາກຫົວໜ້າຝ່າຍຄວບຄຸມຄຸນນະພາບ/ຮັບປະກັນຄຸນນະພາບ ວ່າ ຜະລິດຕະພັນດັ່ງກ່າວ ໄດ້ຮັບການຜະລິດ ແລະ ການຄວບຄຸມຕາມຂໍ້ກຳນົດຂອງ ອົງການຄຸ້ມຄອງແຫ່ງຊັດ ແລະ ຂະບວນການອື່ນໆ ທີ່ກ່ຽວຂ້ອງກັບການຜະລິດ, ການຄວບຄຸມ ແລະ ການປ່ອຍຜະລິດຕະພັນຢາພື້ນເມືອງ ແລະ ຜະລິດຕະພັນເສີມສຸຂະພາບ.
 - 1.2.8. ມີການຈັດກາຽມທີ່ໜ້າເພື່ອໃຈ ເພື່ອແນ່ໃຈວ່າຢາພື້ນເມືອງ ແລະ ຜະລິດຕະພັນເສີມສຸຂະພາບ ໄດ້ຖືກເກັບຮັກສາ, ຈໍລະຈອນຈໍາໜ່າຍ ແລະ ມີການຄວບຄຸມພາຍຫຼັງ ເພື່ອໃຫ້ຄຸນນະພາບ ໄດ້ຖືກຮັກສາຕະຫຼອດອາຍຸການຂອງຢາ.
 - 1.2.9. ມີຂັ້ນຕອນສໍາລັບການກວດສອບຕົນເອງ ຫຼື ກວດສອບຄຸນນະພາບ ຢ່າງເປັນປົກກະຕິ ເຊິ່ງ ຈະປະເມີນປະສິດທິຜົນ ແລະ ການບັງຂັບໃຊ້ ລະບົບຮັບປະກັນຄຸນນະພາບຂອງຕົນ.
- 1.3. ການປະຕິບັດການຜະລິດທີ່ດີ (GMP) ເປັນສ່ວນໜຶ່ງຂອງການຮັບປະກັນຄຸນນະພາບ ເພື່ອໃຫ້ໜັ້ນໃຈວ່າຜະລິດຕະພັນທີ່ຜະລິດອອກມານັ້ນ ໄດ້ຮັບການຄວບຄຸມຢ່າງຕໍ່ເນື່ອງ ສອດຄ່ອງຕາມມາດຕະຖານຄຸນນະພາບທີ່ເໝາະສີມກັບການນຳໃຊ້ ແລະ ຕາມຂໍ້ກຳນົດຂອງອົງການຄຸ້ມຄອງແຫ່ງຊັດ ຫຼື ຂໍ້ກຳນົດຂອງຜະລິດຕະພັນ.

ຫຼັກການການຜະລິດທີ່ດີແມ່ນກ່ຽວຂ້ອງກັບທັງການຜະລິດ ແລະ ການຄວບຄຸມຄະນະພາບ ຕາມຂໍ້ກຳນົດຂອງການຜະລິດທີ່ດີຄື:

- 1.3.1. ຂະບວນການຜະລິດທັງໝົດໄດ້ຖືກກຳນົດໄວ້ຢ່າງຊັດເຈນ, ກວດສອບຢ່າງເປັນລະບົບ ໃນສ່ວນຂອງປະສິບການທີ່ໄດ້ປະຕິບັດຜ່ານມາ ແລະ ສະແດງໃຫ້ເຫັນວ່າສາມາດຜະລິດຢາພື້ນເມືອງ ແລະ ຜະລິດຕະພັນເສີມສຸຂະພາບມີຄຸນນະພາບ ໄດ້ຕາມທີ່ກຳນົດ ແລະ ສອດຄ່ອງກັບຂໍ້ກຳນົດຂອງພວກເຂົາຢ່າງສະໜໍາສະໜີ;

- 1.3.2. ຂັ້ນຕອນທີ່ສໍາຄັນຂອງຂະບວນການຜະລິດ ແລະ ການປ່ຽນແປງທີ່ສໍາຄັນໃນຂະບວນການຜະລິດ ຕ້ອງໄດ້ຮັບການກວດສອບຄວາມຖືກຕ້ອງ;

1.3.3. ສິ່ງອໍານວຍຄວາມສະດວກທີ່ຈໍາເປັນ ສໍາລັບການຜະລິດທີ່ດີ ປະກອບມີ:

 - 1.3.3.1. ບຸກຄະລາກອນທີ່ມີຄຸນສົມບັດ ແລະ ຜ່ານການຝຶກອົບຮົມທີ່ເໝາະສົມ;
 - 1.3.3.2. ອາຄານສະຖານທີ່ ແລະ ເນື້ອທີ່ພຽງຟ້;
 - 1.3.3.3. ອຸປະກອນ ແລະ ການບໍລິການທີ່ເໝາະສົມ;
 - 1.3.3.4. ວັດຖຸ, ເຄື່ອງບັນຈຸທຸ້ມທີ່ ແລະ ສະຫຼາກທີ່ຖືກຕ້ອງ;
 - 1.3.3.5. ຂັ້ນຕອນການປະຕິບັດ ແລະ ຄໍາແນະນຳທີ່ໄດ້ຮັບການອະນຸມັດນຳໃຊ້;
 - 1.3.3.6. ສາງເກັບຮັບສາ ແລະ ການຂຶ້ນສິ່ງທີ່ເໝາະສົມ.

1.3.4. ຄໍາແນະນຳ ແລະ ຂັ້ນຕອນການປະຕິບັດຕ່າງໆ ຂຽນໃນຮູບແບບຝອມ ທີ່ຊັດເຈນ, ບໍ່ໃຊ້ຄໍາຊັບທີ່ສັບສົນ ແລະ ໃຊ້ສະເພາະຕໍ່ສິ່ງອໍານວຍຄວາມສະດວກທີ່ໄດ້ສະໜອງໃຫ້ເຫັນເນັ້ນ;

1.3.5. ຜູ້ປະຕິບັດງານ ຕ້ອງໄດ້ຮັບການຝຶກອົບຮົມຂັ້ນຕອນການປະຕິບັດ ຢ່າງຖືກຕ້ອງ;

1.3.6. ຕ້ອງມີການບັນທຶກດ້ວຍມີ/ດ້ວຍເຄື່ອງມີບັນທຶກໃນລະຫວ່າງການຜະລິດ ທີ່ສະແດງໃຫ້ເຫັນວ່າບາດກ້າວທັງໝົດທີ່ກໍານົດ ໃນການຂັ້ນຕອນຕ່າງໆ ແລະ ຄໍາແນະນຳຕ່າງໆ ໄດ້ຖືກນຳມາໃຊ້ຕາມປະລິມານ ແລະ ຄຸນະພາບ ຂອງຜະລິດຕະພັນ ຕາມທີ່ຄາດຫວັງໄວ້. ທຸກການບ່ຽງເບນທີ່ສໍາຄັນໃດໆ ຈະຖືກບັນທຶກ ແລະ ກວດສອບຢ່າງເຕັມສ່ວນແລ້ວ;

1.3.7. ບັນທຶກການຜະລິດ ລວມທັງການແຈາຈ່າຍເອກະສານການບັນທຶກ ເຊິ່ງຈະຕ້ອງຮັດໃຫ້ສາມາດກວດສອບຍ້ອນຄືນຫຼັງປະຫວັດຂອງຊຸດໄດ້ຢ່າງຄົບຖ້ວນ ແລະ ຖືກເກັບຮັກສາໄວ້ໃນຮູບແບບທີ່ເຂົ້າໃຈ ແລະ ເຂົ້າເຖິງໄດ້;

1.3.8. ການແຈກປາຍຜະລິດຕະພັນແມ່ນຕ້ອງຫຼຸດຄວາມສ່ຽງຕໍ່ຄຸນະພາບຂອງຜະລິດຕະພັນ;

1.3.9. ລະບົບການຮຽກເກັບຄືນຜະລິດຕະພັນ ຊຸດຜະລິດຕະພັນໃດໆ ຈາກການຂາຍອອກໄປ ຫີການສະໜອງ;

1.3.10. ມີການກວດສອບຄໍາຮ້ອງຝ້ອງຮ້ອງຮຽນກ່ຽວກັບຜະລິດຕະພັນທີ່ຈໍາໜ່າຍ, ສາເຫະດຂອງການເກີດຄວາມບົກຜ່ອງດ້ານຄຸນນະພາບທີ່ກວດສອບ ແລະ ມາດຕະການທີ່ເໝາະສົມທີ່ກ່ຽວຂ້ອງກັບຜະລິດຕະພັນທີ່ບົກຜ່ອງ ແລະ ເພື່ອປ້ອງກັນການເກີດຊ້າ.

ການຄວບຄຸມຄຸນະພາບ (QUALITY CONTROL)

ຂໍ້ກຳນົດພື້ນຖານຂອງການຄວບຄຸມຄຸນນະພາບມີຕັ້ງນີ້:

- 1.4.1. ມີສິ່ງອໍານວຍຄວາມສະດວກທີ່ພຽງພໍ, ບຸກຄະລາກອນທີ່ໄດ້ຮັບການຝຶກອົບຮົມ ແລະ ຂັ້ນຕອນ ການປະຕິບັດທີ່ໄດ້ຮັບອະນຸມັດ ສໍາລັບການສຸ່ມຕົວຢ່າງ, ການກວດກາ, ການທິດສອບວັດຖຸດີບ, ວັດຖຸຫຼຸມທີ່, ຜະລິດຕະພັນເຄິ່ງສໍາເລັດຮູບ ແລະ ຜະລິດຕະພັນສໍາເລັດຮູບ ແລະ ຖ້າຫາກເໝາະສົມ ສໍາລັບການຕິດຕາມສິ່ງແວດລ້ອມ ເພື່ອຈຸດປະສົງຂອງ GMP;
- 1.4.2. ຕົວຢ່າງຂອງວັດຖຸດີບ, ວັດຖຸຫຼຸມທີ່, ຜະລິດຕະພັນເຄິ່ງສໍາເລັດຮູບ ແລະ ຜະລິດຕະພັນສໍາເລັດຮູບນັ້ນ ຕ້ອງດຳເນີນໂດຍບຸກຄະລາກອນ ແລະ ວິທີການທີ່ໄດ້ຮັບອະນຸມັດຈາກ ຝ່າຍຄວບຄຸມຄຸນນະພາບ;
- 1.4.3. ວິທີການທິດສອບ ຕ້ອງເປັນວິທີທີ່ໄດ້ຮັບການຍອມຮັບໃນລະດັບສາກົນ ຫຼື ວິທີການສອບອື່ນໆ (ອ້າງອີງເຖິງພາກເອກະສານຊ້ອນທ້າຍທີ 1): ລາຍການອ້າງອີງທີ່ຍອມຮັບໃນລະດັບສາກົນ ຫຼື ວິທີທິດສອບ);
- 1.4.4. ການບັນທຶກແມ່ນຮັດດ້ວຍຕົນເອງ ຫຼື ເຄື່ອງບັນທຶກເຊິ່ງສະແດງໃຫ້ເຫັນການສຸ່ມຕົວຢ່າງທັງໝົດທີ່ໄດ້ກຳນົດ, ການກວດກາ, ການທິບສອບ ແລະ ຂັ້ນຕອນທິດສອບຄວາມຖືກຕ້ອງ, ການບ່ຽງເບນໄດ້ ຈະຖືກບັນທຶກ ແລະ ກວດສອບຢ່າງເຕັມສ່ວນ;
- 1.4.5. ຜະລິດຕະພັນສໍາເລັດຮູບປະກອບດ້ວຍ ວັດຖຸອອກລິດ ເຊິ່ງສອດຄ່ອງ ທັງປະລິມານ ແລະ ຄຸນນະພາບ ຕາມທີ່ອີງການຄຸ້ມຄອງແຫ່ງຊາດກຳນົດ ແລະ ບັນຈຸໃນພະຊະນະທີ່ເໝາະສົມ ແລະ ຕິດສະຫຼາກຢ່າງຖືກຕ້ອງ.
- 1.4.6. ບັນທຶກຕ່າງໆ ເຮັດຂຶ້ນຈາກຜົນການກວດສອບ ແລະ ການທິດສອບວັດຖຸດີບ, ຜະລິດຕະພັນເຄິ່ງສໍາເລັດຮູບ, ຜະລິດຕະພັນສໍາເລັດຮູບນັ້ນ ຕ້ອງໄດ້ຮັບການປະເມີນຢ່າງເປັນຫາງການສົມທຽບກັບຂໍ້ກຳນົດຂອງຜະລິດຕະພັນ (ສະເປັກຊີຟີເຄີດຊັ້ນ). ການປະເມີນຜະລິດຕະພັນ ລວມທັງການທິບທວນ ແລະ ການປະເມີນເອກະສານ ປະກອບການຜະລິດທີ່ກ່ຽວຂ້ອງ ແລະ ການປະເມີນຄວາມບ່ຽງເບນຈາກຂັ້ນຕອນທີ່ກຳນົດ.
- 1.4.7. ບໍ່ມີການປ່ອຍ ຊຸດຜະລິດຜະລິດຕະພັນ ເພື່ອໃຫ້ຈຳໜ່າຍ ຫຼື ສະໜອງ ກ່ອນໄດ້ຮັບອະນຸມັດ ຈາກຫົວໜ້າຝ່າຍຮັບປະກັນຄຸນນະພາບ/ຄວບຄຸມຄຸນນະພາບ(QC/QA) ວ່າມີຄວາມສອດຄ່ອງຕາມຂໍ້ກຳນົດຂອງອີງການຄຸ້ມຄອງແຫ່ງຊາດ.
- 1.4.8. ຕົວຢ່າງອ້າງອີງທີ່ພຽງພໍຂອງວັດຖຸດີບ ແລະ ຜະລິດຕະພັນສໍາເລັດຮູບ ຈະຖືກເກັບຮັກສາໄວ້ເພື່ອໃຫ້ສາມາດກວດສອບຜະລິດຕະພັນໃນອະນາໄດ້ໄດ້ ຖ້າຫາກມີຄວາມຈຳເປັນ ແລະ ຜະລິດຕະພັນນັ້ນ ຈະຕ້ອງຖືກເກັບໄວ້ໃນກັບກ່ອງສຸດທ້າຍ ຍົກເວັ້ນຜະລິດຕະພັນທີ່ມີການຫຼຸມຂະໜາດໃຫຍ່.

ການທິບທວນຄຸນນະພາບຜະລິດຕະພັນ (PRODUCT QUALITY REVIEW)

- 1.5. ການທິບທວນຄຸນນະພາບ ຫຼື ໄລຍະຂອງການທິບທວນຄຸນນະພາບຂອງຢ່າງເປັນເມືອງ ແລະ ຜະລິດຕະພັນເສີມສຸຂະພາບ ອວມທັງຜະລິດຕະພັນທີ່ສິ່ງອອກແຕ່ຢ່າງດຽວ ກໍ່ຈະຕ້ອງໄດ້ຮັບການປະຕິບັດການທິບທວນ ໂດຍມີຈຸດປະສົງເພື່ອກວດສອບຄວາມສອດຄ່ອງຂອງຂະບວນການທີ່ມີຢູ່ແລ້ວ, ຄວາມເໝາະສົມຂອງຂໍ້ກຳນົດຂອງວັດຖຸດີບ, ຜະລິດຕະພັນສໍາເລັດຮູບ ໃນປະຈຸບັນ

ແລະ ເພື່ອກຳນົດຜະລິດຕະພັນ ແລະ ປັບປຸງຂະບວນການ. ປຶກກະທີແລ້ວການກວດສອບ ດັ່ງກ່າວ ຈະຕ້ອງດຳເນີນການ ແລະ ຈັດໃຫ້ມີດຳເນີນເປັນທຸກໆຢືນ ໂດຍຄໍານິງເຖິງຄໍາເຫັນຜົນຂອງ ການທຶນທວນກ່ອນໜ້ານີ້ ແລະ ຢ່າງໜ້ອຍການທຶນທວນຄຸນນະພາບຂອງຜະລິດຕະພັນ ຈະຕ້ອງ ປະກອບມື:

- 1.5.1. ການທຶນທວນວັດຖຸດີບ ແລະ ເຄື່ອງບັນຈຸທຸ່ມທີ່ສໍາລັບຜະລິດຕະພັນ ໂດຍສະເພາະຈາກແຫ່ລ່ງ ໃໝ່.
 - 1.5.2. ການທຶນທວນ ການຄວບຄຸມ ລະຫວ່າງຂະບວນການທີ່ສໍາຄັນ ແລະ ຜົນໄດ້ຮັບຂອງ ຜະລິດຕະພັນສໍາເລັດຮູບ.
 - 1.5.3. ການກວດສອບທຸກຊຸດຜະລິດທີ່ບໍ່ເປັນໄປຕາມຂໍກຳນົດຂອງຜະລິດຕະພັນ ແລະ ການກວດ ສອບສືບສວນຫາສາເຫດ.
 - 1.5.4. ທຶນທວນການປ່ຽນແປງທັງໝົດທີ່ເຮັດກັບຂະບວນການ ຫຼື ວິທີການຄາະວິຈ. ພະສິດທິຜົນຂອງຂອງຜົນໄດ້ຮັບ ໃນການປະຕິບັດມາດຕະການໃນການແກ້ໄຂ ແລະ ການປ້ອງກັນ.
 - 1.5.5. ການທຶນທວນການປ່ຽນແປງທັງໝົດທີ່ເຮັດກັບຂະບວນການ ຫຼື ວິທີການຄາະວິຈ.
 - 1.5.6. ການກວດສອບການປ່ຽນແປງຜະລິດຕະພັນທີ່ໄດ້ຢືນສະເໜີ/ຮັບອະນຸຍາດ/ປະຕິເສດ ຮວມ ເຖິງເອກະສານສໍາລັບປະເທດທີ່ສາມ (ສົ່ງອອກເທົ່ານັ້ນ).
 - 1.5.7. ການທຶນທວນຜົນໄດ້ຮັບຂອງແຜນການຕິດຕາມກວດສອບຄວາມຄົງທຶນ ແລະ ແນວໂນມທີ່ ອາດເປັນຜົນກະທິປິໃນຫາງກິງກັນຂ້າມ.
 - 1.5.8. ການທຶນທວນທຸກຄຸນນະພາບ ທີ່ກ່ຽວຂ້ອງກັບການສິ່ງຄືນ, ຮັງຮຽນ, ຮຽກເກັບຄືນ ທັງໝົດ ທີ່ມີການດຳເນີນການກວດສອບໃນໄລຍະນັ້ນ.
 - 1.5.9. ກວດສອບສະຖານະການຮັບຮອງຊຸປະກອນ ແລະ ລະບົບເຄື່ອງໃຊ້ຕ່າງໆທີ່ກ່ຽວຂ້ອງເຊັ່ນ: ເຄື່ອງທຳຄວາມຮັອນ, ລະບົບລະບາຍອາກາດ ແລະ ເຄື່ອງປັບອາກາດ (HVAC), ນ້ຳ ແລະ ອາຍ ແກສ໌ ຕ່າງໆ.
 - 1.5.10. ທຶນທວນຂໍຕົກລົງຂອງສັນຍາເພື່ອໃຫ້ແມ່ໃຈວ່າເປັນຂໍ້ມູນທີ່ນຳໃຊ້ລ່າສຸດ.
 - 1.5.11. ທຶນທວນຄືນຂໍຜູກພັນຕ່າງໆ ພາຍຫຼັງໄດ້ຮັບອະນຸຍາດຈໍາໜ່າຍ ສໍາລັບຜະລິດຕະພັນໃໝ່/ມີ ການປ່ຽນແປງ.
- 1.6. ຜູ້ຜະລິດ ແລະ ຜູ້ທີ່ມີສິດອໍານາດໃນການຜະລິດ ຕ້ອງປະເມີນຜົນໄດ້ຮັບຂອງການທຶນທວນນີ້ ແລະ ຈະຕ້ອງເຮັດການປະເມີນວ່າຈະດຳເນີນການແກ້ໄຂ ແລະ ປ້ອງກັນຄືນແນວໃດ. ໜ້າຜົນສໍາ ລັບການດຳເນີນການແກ້ໄຂຕັ້ງກ່າວຈະຕ້ອງເຮັດເປັນເອກະສານ. ການດຳເນີນການແກ້ໄຂ ແລະ ປ້ອງກັນທີ່ໄດ້ຕົກລົງເຫັນດີແລ້ວ ກໍ່ຕ້ອງເຮັດໃຫ້ສໍາເລັດຕາມເວລາທີ່ເໝາະສີມ ແລະ ມີ ປະສິດທິພາບ. ຈະຕ້ອງມີຂໍ້ນຕອນໃນການຈັດການສໍາລັບການບໍລິຫານຢ່າງຕໍ່ເນື່ອງ ແລະ ກວດ ສອບການປະຕິບັດ ແລະ ປະສິດທິພາບຂອງຂໍ້ນຕອນເຫຼົ່ານີ້ ໂດຍຜ່ານການກວດສອບ ໃນ

ລະຫວ່າງການກວດກາຕືນເອງ. ການທຶນທວນຄຸນນະພາບ ຕ້ອງຈັດເປັນກຸ່ມຕາມປະເພດຂອງ ຜະລິດຕະພັນ ເຊັ່ນ: ຮູບແບບປາທີ່ເປັນຂອງແຫຼວ, ຮູບແບບປາທີ່ເປັນຂອງແຂງ ແລະ ອື່ນງ...

- 1.7. ໃນກໍລະນີທີ່ເຈົ້າຂອງຜະລິດຕະພັນບໍ່ແມ່ນຜູ້ຜະລິດ ຈະຕ້ອງມີຂໍຕົກລົງຫາງດ້ານເຕັກນິກ/ສັນຍາ ລະຫວ່າງຝ່າຍຕ່າງໆ ທີ່ກໍານົດຄວາມຮັບຜິດຊອບຂອງຕົນໃນການຜະລິດ, ການກວດສອບຄຸນ ນະພາບ. ຜູ້ມີອໍານາດຮັບຜິດຊອບໃນການຮັບຮອງຊຸດຜະລິດສຸດທ້າຍ ພ້ອມກັບເຈົ້າຂອງ ຜະລິດຕະພັນ ຕ້ອງໜີ້ໃຈວ່າການກວດສອບຄຸນນະພາບ ຈະດຳເນີນໃນເວລາທີ່ເໜາະສີມ ແລະ ທີ່ກັບຕ້ອງ.

ພາກທີ 2 - ບຸກຄະລາກອນ (PERSONNEL)

ຫັກການ

ມີຈຳນວນບຸກຄະລາກອນທີ່ພຽງພໍໃນທຸກລະດັບ ທີ່ມີຄວາມຮູ້, ຄວາມສໍານິສໍານານ ແລະ ຄວາມສາມາດ ທີ່ກ່ຽວຂ້ອງກັບໜ້າທີ່ທີ່ໄດ້ຮັບມອບໝາຍ ແລະ ສາມາດປະຕິບັດໜ້າທີ່ໄດ້ຢ່າງເໝາະສົມ. ພວກເຂົາຈະຕ້ອງມີທັດສະນະຕະຕິເພື່ອການບັນລຸເບົ້າໝາຍ ຂອງການປະຕິບັດການຜະລິດທີ່ດີ.

ການຈັດຕັ້ງ, ຄຸນອຸດທິ, ໜ້າທີ່ຮັບຜິດຊອບ (ORGANIZATION, QUALIFICATION, RESPONSIBILITIES)

- 2.1. ໂຮງງານຜະລິດຕ້ອງມີໂຄງຮ່າງການຈັດຕັ້ງ. ຜູ້ທີ່ມີຕຳແໜ່ງຮັບຜິດຊອບ ຕ້ອງມີໜ້າທີ່ສະເພາະທີ່ບັນທຶກເປັນລາຍລັກອັກສອນ ແລະ ມີສິດອໍານາດໜ້າທີ່ພຽງພໍໃນການປະຕິບັດໜ້າທີ່ຂອງຕົນ. ໜ້າທີ່ຂອງພວກເຂົາອາດຈະຖືກມອບໃຫ້ ໂດຍຜູ້ແທນທີ່ຖືກແຕ່ງຕັ້ງໃນລະດັບຄຸນອຸດທິທີ່ໜ້າຟິ. ຈະບໍ່ໃຫ້ມີຊ່ອງຫວ່າງ ຫຼື ການຊ້າຊ້ອນ ທີ່ບໍ່ສາມາດອະທິບາຍໄດ້ ຂອງຄວາມຮັບຜິດຊອບຂອງບຸກຄະລາກອນທີ່ກ່ຽວຂ້ອງກັບການປະຕິບັດຕາມຫຼັກການການຜະລິດທີ່ດີ. ໂຄງຮ່າງການຈັດຕັ້ງຂອງບໍລິສັດ ຈະຕ້ອງມີຝາຍຜະລິດ ແລະ ຝ່າຍຄວບຄຸມຄຸນນະພາບ ທີ່ແຍກອອກຈາກກັນຢ່າງອິດສະຫຼຸບ. ຕຳແໜ່ງທີ່ສໍາຄັນ ຈະຕ້ອງຄອບຄອງໄດ້ບຸກຄະລາກອນທີ່ເຮັດວຽກເຕັມເວລາ (ຄວບຄຸມໄດ້ກົງໃນລະຫວ່າງການດຳເນີນການ) ແລະ ຈະໄດ້ຮັບອໍານາດເຕັມທີ່ ທີ່ຈໍາເປັນໃນການປະຕິບັດໜ້າທີ່ຂອງຕົນ ໄດ້ຢ່າງມີປະສິດທິພາບ. ຕ້ອງມີບຸກຄະລາກອນທີ່ໄດ້ຮັບການອົບນິມພຽງພໍໃນການປະຕິບັດການຜະລິດ ແລະ ການຄວບຄຸມຄຸນນະພາບຕາມຂັ້ນຕອນ ແລະ ຂໍກຳນົດທີ່ກຳນົດໄວ້.
- 2.2. ຫົວໜ້າຝ່າຍການຜະລິດຕ້ອງໄດ້ຮັບການຝຶກອົບນິມຢ່າງພຽງພໍ ແລະ ມີປະສິບການໃນການປະຕິບັດງານທີ່ດີ ແລະ ມີຄວາມຮູ້ຄວາມສາມາດພຽງພໍໃນການຜະລິດຢ່າເນື້ອງເນື້ອງ ແລະ ຜະລິດຕະພັນເສີມສຸຂະພາບ ຊຸ່ງຈະຊ່ວຍໃຫ້ສາມາດ ປະຕິບັດໜ້າທີ່ຂອງເຂົາໄດ້ຢ່າງມີປະສິດທິພາບ.
ຫົວໜ້າຝ່າຍການຜະລິດ ຕ້ອງມີອໍານາດ ແລະ ມີຄວາມຮັບຜິດຊອບຢ່າເຕັມທີ່ໃນການຈັດການການຜະລິດ ຜະລິດຕະພັນ ທີ່ຄວບຄຸມການປະຕິບັດງານ, ອຸປກອນ, ບຸກຄະລາກອນຜະລິດ, ພື້ນທີ່ການຜະລິດ ແລະ ບັນທຶກປະຫວັດ.

ຫົວໜ້າຝ່າຍຜະລິດໄດ້ທີ່ວ່າໄປມີໜ້າທີ່ດັ່ງຕໍ່ໄປນີ້:

- 2.2.1. ເພື່ອໃຫ້ແນ່ໃຈວ່າຜະລິດຕະພັນເລື່ອນັ້ນໄດ້ຮັບການຜະລິດ ແລະ ເກັບຮັກສາຕາມເອກະສານຢ່າງຖືກຕ້ອງເໝາະສົມ ເພື່ອໃຫ້ໄດ້ຄຸນນະພາບຕາມທີ່ຕ້ອງການ;
- 2.2.2. ອະນຸມັດຄໍາແນະນຳທີ່ກ່ຽວຂ້ອງກັບການດຳເນີນການຜະລິດ ຮວມເຖິງການຄວບຄຸມລະຫວ່າງການຜະລິດ ເພື່ອໃຫ້ແນ່ໃຈວ່າມີການຈັດຕັ້ງປະຕິບັດຢ່າເຂັ້ມງວດ;
- 2.2.3. ເພື່ອໃຫ້ໜັ້ນໃຈວ່າ ບັນທຶກການຜະລິດໄດ້ຮັບການປະເມີນ ແລະ ລົງນາມໄດ້ຍຸດບຸກຄະລາກອນທີ່ໄດ້ຮັບມອບໝາຍ ວ່ອນນຳສະເໜີຝ່າຍຄວບຄຸມຄຸນນະພາບ;
- 2.2.4. ເພື່ອກວດສອບການບໍາລຸງຮັກສາເຂດການຜະລິດ, ສະຖານທີ່ ແລະ ອຸປກອນ;
- 2.2.5. ເພື່ອໃຫ້ແນ່ໃຈວ່າຂະບວນການທີ່ສໍາຄັນຕ່າງໆ ໄດ້ກວດສອບຄວາມຖືກຕ້ອງ;

- 2.2.6. ເພື່ອໃຫ້ໜັນໃຈການຝຶກອົບຮົມເບື້ອງຕົ້ນ ແລະ ການຝຶກອົບຮົມຢ່າງຕໍ່ເນື່ອງ ຂອງບຸກຄະລາ ກອນຝ່າຍຜະລິດນັ້ນ ໄດ້ປະຕິບັດ ແລະ ປັບປ່ຽນຕາມຄວາມຕ້ອງການ.
- 2.3. ຫົວໜ້າພະແນກຝ່າຍຄວບຄຸມຄຸນນະພາບ ຈະໄດ້ຮັບການອົບຮົມ ແລະ ມີປະສິບການຢ່າງພຽງພໍເຊິ່ງ ສາມາດເຮັດໃຫ້ບຸກຄະລາກອນທີ່ຢູ່ພາຍໃນພະແນກປະຕິບັດໜ້າທີ່ໄດ້ຢ່າງມີປະສິດທິພາບ. ຫ້າວ/ນາງ ຈະໄດ້ຮັບອໍານາດເຕັມ ແລະ ຄວາມຮັບຜິດຊອບໃນໜ້າທີ່ຄວບຄຸມຄຸນນະພາບທັງໝົດ ເຊັ່ນ: ການຈັດຕັ້ງການກວດສອບ ແລະ ການດຳເນີນການຕາມຂັ້ນຕອນການຄວບຄຸມຄຸນນະພາບທັງໝົດ. ຫ້າວ/ນາງ ຈະມີອໍານາດ ແຕ່ພຽງເງື່ອດຽວໃນການອະນຸມັດວັດຖຸດິບ, ເຄິ່ງສໍາເລັດຮູບ, ຜະລິດຕະພັນ ກ່ອນການບັນຈຸຫຼຸມຫໍ່ (Bulk) ແລະ ຜະລິດຕະພັນລໍາເລັດຮູບທີ່ ສອດຄ່ອງກັບຂໍ້ກຳນົດຜະລິດຕະພັນ ຫຼື ປະຕິເສດສິ່ງທີ່ບໍ່ສອດຄ່ອງກັບ ຂໍກຳນົດຂອງຜະລິດຕະພັນທີ່ກ່ຽວຂ້ອງ ຫຼື ບໍ່ໄດ້ຜະລິດຕາມຂັ້ນ ຕອນທີ່ໄດ້ອະນຸຍາດ ແລະ ພາຍໃຕ້ເງື່ອນໄຂທີ່ກຳນົດ.
- ຫົວໜ້າຂອງພະແນກຄວບຄຸມຄຸນນະພາບຄວນມີຄວາມຮັບຜິດຊອບຕໍ່ໄປນີ້:
- 2.3.1. ອະນຸມັດ ຫຼື ປະຕິເສດ ວັດຖຸດິບ, ເຄື່ອງບັນຈຸຫຼຸມຫໍ່ ແລະ ຜະລິດຕະພັນເຄິ່ງສໍາເລັດຮູບ ຜະລິດຕະພັນກ່ອນການຫຼຸມຫໍ່ (Bulk) ແລະ ຜະລິດຕະພັນສາເລັດຮູບ;
- 2.3.2. ປະເມີນບັນທຶກຊຸດຜະລິດ;
- 2.3.3. ຮັບປະກັນວ່າ ທຸກການກວດສອບທີ່ຈໍາເປັນ ໄດ້ຖືກປະຕິບັດ;
- 2.3.4. ຮັບປະກັນວ່າຂະບວນການທີ່ສໍາຄັນ ໄດ້ຖືກກວດສອບຢ່າງຖືກຕ້ອງເໝາະສົມ;
- 2.3.5. ອະນຸມັດ ອໍາແນະນຳການເກັບຕົວຢ່າງ, ວິທີການທິດສອບ ແລະ ວິທີການການຄວບຄຸມຄຸນ ນະພາບອື່ນໆ;
- 2.3.6. ອະນຸມັດ ແລະ ຕິດຕາມການການທິດສອບຕ່າງໆ ທີ່ໄດ້ປະຕິບັດພາຍໃຕ້ສັນຍາ;
- 2.3.7. ກວດກາການບໍາລຸງຮັກສາອາຄານສະຖານທີ່ ແລະ ອຸປະກອນ ຂອງພະແນກ;
- 2.3.8. ກຳນົດວັນໜີໂດຍ ແລະ ຂໍກຳນົດດ້ານອາຍຸຂອງຜະລິດຕະພັນ ກ່ຽວກັບພື້ນຖານການທິດ ສອບດ້ານຄວາມຄົງຕົວ ຫຼື ຂໍມູນຄວາມຄົງຕົວ ທີ່ກ່ຽວຂ້ອງກັບເງື່ອນໄຂຂອງການເກັບ ລັກສາ;
- 2.3.9. ອະນຸມັດຜູ້ສະຫານອງວັດຖຸດິບ ແລະ ວັດຖຸຫຼຸມຫໍ່ທີ່ ທີ່ສາມາດຈັດຫາຜະລິດຕະພັນທີ່ໜ້າເຊື່ອ ຖືໄດ້ຕາມມາດຕະຖານຄຸນນະພາບຂອງບໍລິສັດ ທີ່ກຳນົດ;
- 2.3.10. ປະເມີນທຸກການຮ້ອງຮຽນ ທີ່ໄດ້ຮັບ ຫຼື ຂໍບົງຜ່ອງທີ່ໄດ້ບັນທຶກໄວ້ ກ່ຽວກັບຊຸດໃດໆ ຕ້າ ຈໍາເປັນ ໂດຍຮ່ວມກັບໜ່ວຍງານອື່ນໆ ແລະ ດຳເນີນການຕາມຄວາມເໝາະສົມ;
- 2.3.11. ຮັກສາບັນທຶກ ການວິໄຈຢ່າງພຽງພໍກ່ຽວກັບການກວດສອບຕົວຢ່າງທັງໝົດ;
- 2.3.12. ແນະນຳການປະຕິບັດຕາມສັນຍາການຜະລິດ ຈະຕ້ອງໄປຕາມມາດຕະຖານຄຸນນະພາບ ທີ່ ບໍລິສັດກຳນົດ.
- 2.3.13. ກວດສອບໃຫ້ແນ່ໃຈວ່າການຝຶກອົບຮົມເບື້ອງຕົ້ນ ແລະ ການຝຶກອົບຮົມຢ່າງຕໍ່ເນື່ອງ ຂອງ ບຸກຄະລາກອນພາຍໃນພະແນກ ໄດ້ຮັບການດຳເນີນ ແລະ ປັບປ່ຽນໄປຕາມຄວາມ ຕ້ອງການ.
- 2.4. ຫົວໜ້າພະແນກການຜະລິດ ແລະ ຝ່າຍຄວບຄຸມຄຸນນະພາບຈະມີສ່ວນຮ່ວມຮັບຜິດຊອບຮ່ວມກັນ ດັ່ງນີ້:

- 2.4.1. ຮັບປະກັນວ່າຂັ້ນຕອນຕ່າງໆ ທີ່ໄດ້ຂຽນອອກມານັ້ນ ໄດ້ຮັບການກຳນົດຂຶ້ນ ແລະ ໄດ້ຮັບອະນຸມັດໃຫ້ຂຽນຂັ້ນຕອນການປະຕິບັດ ແລະ ເອກະສານຕ່າງໆທີ່ກ່ຽວຂ້ອງ ລວມທັງການແກ້ໄຂຕ່າງໆ;
- 2.4.2. ຕິດຕາມ ແລະ ຄວບຄຸມສະພາບສະເວດລ້ອມຂອງການຜະລິດ, ສຸຂະອະນາໄມ ແລະ ການອະນາໄມ;
- 2.4.3. ກວດສອບຂະບວນການທີ່ສໍາຄັນ;
- 2.4.4. ຜິກອົບຮົມພະນັກງານ;
- 2.4.5. ອະນຸມັດ ແລະ ຕິດຕາມຜູ້ສະໜອງວັດຖຸດີບ, ອຸປະກອນ ແລະ ຄູ່ສັນຍາຜະລິດ;
- 2.4.6. ກຳນົດ ແລະ ຕິດຕາມເງື່ອນໄຂສະພາບການເກັບຮັກສາວັດຖຸດີບ ແລະ ພະລິດຕະພັນ;
- 2.4.7. ກັບຮັກສາການບັນທຶກ;
- 2.4.8. ຕິດຕາມຄວາມສອດຄ່ອງ ຕາມຂໍ້ກຳນົດ ກ່ຽວກັບການຜະລິດທີ່ດີ;
- 2.4.9. ກວດກາ, ສືບສວນ ແລະ ເກັບເອົາຕົວຢ່າງ, ເພື່ອກວດກາປັດໄຈທີ່ອາດສິ່ງຜົນກະທຶບ ຕໍ່ຄຸນນະພາບຂອງຜະລິດຕະພັນ.

ການອົບຮົມ (TRAINING)

- 2.5. ບຸກຄະລາກອນທຸກຄົນຕ້ອງໄດ້ຮັບການຝຶກອົບຮົມການປະຕິບັດງານສະເພາະ ແລະ ຕາມຫຼັກການການຜະລິດທີ່ດີ.
- 2.6. ການຝຶກອົບຮົມຫຼັກການການຜະລິດທີ່ດີ ຕ້ອງຖືກຮັບການປະຕິບັດຢ່າງຕໍ່ເນື້ອງ ແລະ ມີຄວາມຖື່ຢ່າງພຽງພໍ ເພື່ອໃຫ້ແນ່ໃຈວ່າ ພະນັກງານຍັງມີຄວາມຄຸນເຄີຍກັບ ຂໍ້ກຳນົດການຜະລິດທີ່ດີ ທີ່ກ່ຽວຂ້ອງກັບການປະຕິບັດງານຂອງພວກເຂົາ. ການອົບຮົມການຜະລິດທີ່ດີ ຕ້ອງປະຕິບັດຕາມແຜນການອົບຮົມ ທີ່ໄດ້ຮັບອະນຸມັດ ຈາກຫົວໜ້າຝ່າຍການຜະລິດ ແລະ ຫົວໜ້າຝ່າຍຄວບຄຸມຄຸນນະພາບ.
- 2.7. ບັນທຶກການຝຶກອົບຮົມພະນັກງານ ລວມທັງການປະຕິບັດ ຫຼັກການການຜະລິດທີ່ດີ ຈະຕ້ອງມີເກັບໄວ້ ແລະ ປະສິດທິພາບຂອງແຜນການການອົບຮົມ ຕ້ອງໄດ້ຮັບການປະເມີນເປັນແຕ່ລະໄລຍະ.
- 2.8. ແນວຄວາມຄິດຂອງການຮັບປະກັນຄຸນນະພາບ ແລະ ທຸກມາດຕະການ ທີ່ມີຄວາມສາມາດ ໃນການບັບປຸງຄວາມເຂົ້າໃຈ ແລະ ການຈັດຕັ້ງປະຕິບັດ ຈະຕ້ອງໄດ້ຮັບການສິນທະນາ ໃນເວລາຝຶກອົບຮົມ.

ພາກທີ 3 ອາຄານສະຖານທີ່ ແລະ ອຸປະກອນ (PREMISES AND EQUIPMENT)

ຫຼັກການ

ອາຄານສະຖານທີ່ ແລະ ອຸປະກອນຈະຕ້ອງໄດ້ຮັບການອອກແບບ, ສ້າງ, ດັດແປງ ແລະ ບໍາລຸງຮັກສາ ເພື່ອໃຫ້ເໜາະສີມກັບການປະຕິບັດການ. ແຜນຜັງ ແລະ ການອອກແບບຕ້ອງເໜັ້ນໃສ່ການຫຼຸດຜ່ອນຄວາມສ່ຽງ ຂອງຄວາມຜິດພາດ ແລະ ອະນຸຍາດໃຫ້ມີທຳຄວາມສະອາດ ແລະ ບໍາລຸງຮັກສາຢ່າງມີປະສິດທິພາບ ເພື່ອຫຼົງກ່ຽວຂ້ອງການປິດຕະພັນ. ການສະສົມຂອງຝູ້ນີ້ ສິ່ງສຶກກະປົກ ແລະ ໂດຍທີ່ໄປແລ້ວຜົນກະທົບໄດ້ ຕໍ່ຖຸນ ນະພາບຂອງຜະລິດຕະພັນ.

ອາຄານສະຖານທີ່

ທົ່ວໄປ

- 3.1. ອາຄານການຜະລິດຕ້ອງມີຂະໜາດ, ການອອກແບບ, ການກໍສ້າງ ແລະ ສະຖານທີ່ເໜາະສີມ.
- 3.2. ອາຄານສະຖານທີ່ ຈະຕ້ອງໄດ້ຮັບການບຸລະນະຮັກສາຢ່າງລະມັດລະວັງ ເພື່ອໃຫ້ເໜັ້ນໃຈວ່າການປະຕິບັດການສ້ອມແປງ ແລະ ບໍາລຸງຮັກສາ ຈະບໍ່ກໍໃຫ້ເກີດອັນຕະລາຍໄດ້ ຕໍ່ຖຸນນະພາບຂອງຜະລິດຕະພັນ. ຕ້ອງທຳຄວາມສະອາດ ແລະ ຂ້າເຊື້ອ ຕາມຂັ້ນຕອນທີ່ໄດ້ກໍານົດລະອງດ.
- 3.3. ຈະຕ້ອງໄດ້ປະຕິບັດຂັ້ນຕອນຕ່າງໆ ເພື່ອປ້ອງກັນການເຂົ້າຂອງຄົນທີ່ບໍ່ໄດ້ຮັບອະນຸຍາດ, ພື້ນທີ່ການຜະລິດ, ການເກັບຮັກສາ ແລະ ການຄວບຄຸມຄຸນນະພາບຈະຖືກນຳໃຊ້ຢ່າງຖືກຕ້ອງ ໂດຍບຸກຄະລາກອນທີ່ໄດ້ຮັດວຽກຢູ່ໃນພື້ນທີ່ນັ້ນ.
- 3.4. ຕ້ອງມີແສງສະຫວ່າງ, ອຸນຫະພູມ ແລະ ການລະບາຍອາກາດທີ່ເໜາະສີມ ແລະ ບໍ່ສິ່ງຜົນກະທົບທາງກົງ ຫຼື ທາງອ້ອມ ໃສ່ຜະລິດຕະພັນໃນລະຫວ່າງການຜະລິດ ແລະ ການເກັບຮັກສາ ຫຼື ການຮັດວຽກທີ່ເໜັ້ນຢຳ ຂອງອຸປະກອນຕ່າງໆ.
- 3.5. ຕ້ອງຕັ້ງອາຄານສະຖານທີ່ຢູ່ບ່ອນທີ່ເໜາະສີມ ແລະ ໄດ້ຮັບອະນຸຍາດຈາກອຳນາດການປົກຄອງທີ່ກ່ຽວຂ້ອງ.
- 3.6. ອາຄານສະຖານທີ່ຕ້ອງຕັ້ງຢູ່ໃນສະພາບແວດລ້ອມ ແລະ ຕ້ອງພິຈາລະນາ ຮ່ວມເຖິງມາດຕະການເພື່ອປ້ອງກັນການຜະລິດ, ການເກີດຄວາມສ່ຽງຈາກສັດ ເຊິ່ງເປັນສາເຫດຂອງການປິດຕະພັນຕໍ່ວັດຖຸດົບ ຫຼືຜະລິດຕະພັນ.
- 3.7. ເພື່ອລິດຄວາມສ່ຽງຂອງອັນຕະລາຍທີ່ຮ້າຍແຮງ ເນື່ອງຈາກການປິດຕະພັນຂໍ້າມ ແລະ ຈາກການປິດຕະພັນຈາກສິ່ງອໍານວຍຄວາມສະດວກເອງ ຈະຕ້ອງມີອຸປະກອນແຍກສະເພາະພ້ອມບໍລິການ ສໍາລັບ

ການຜະລິດຕະພັນເຊັ່ນ: ວັດຖຸທີ່ມີປະຕິກິລິຍາສູງ (ເຊັ່ນ ເປົນຊີລິນ) ຫຼື ຜະລິດຕະພັນປາຕ້ານເຊື້ອ (ເຊັ່ນ ຈຸລະຊີບທີ່ມີຊີວິດນ້ອຍງ), ຜະລິດຕະພັນເຫຼົ່ານີ້ຈະຕ້ອງບໍ່ຜະລິດໃນສະຖານທີ່ດຽວກັນກັບສະຖານທີ່ທີ່ໃຊ້ການຜະລິດຢາພື້ນເມືອງ. ຖ້າຫາກຢາພື້ນເມືອງ ແລະ ຜະລິດຕະພັນເສີມສຸຂະພາບໄດ້ນຳໃຊ້ອາຄານການຜະລິດຮ່ວມກັນ ຕ້ອງມີການແກ້ໄຂບັນຫາການປິນເປື້ອນ (ຕົວຢ່າງ ແຕ່ບໍ່ຈໍາກັດແຕ່ພຽງ: ໂດຍການເຮັດການກວດສອບຄວາມສະອາດ ຫຼື ການໃຊ້ອຸປະກອນແຍກຕ່າງໜາກເປັນຕົ້ນ).

- 3.8. ຕ້ອງອອກແບບ, ກໍ່ສ້າງ ແລະ ບໍາລຸງຮັກສາ ເພື່ອປ້ອງກັນການເຂົ້າເຖິງຂອງໜຸ, ນິກ, ແມ່ງໄມ້ ແລະ ສັດຍື່ນງ.
- 3.9. ຕ້ອງພິຈາລະນາອອກແບບ ເພື່ອໃຫ້ປ້ອງກັນສັບ-ປິນ ລະຫວ່າງ ຜະລິດຕະພັນ ຫຼື ສ່ວນປະກອບທີ່ແຕກຕ່າງກັນ ແລະ ຄວາມເປັນໄປດໍຂອງການປິນເປື້ອນຂ້າມ ໂດຍສານອື່ນງ.
- 3.10. ຕ້ອງໃຫ້ຄວາມເອົາໃຈໄສເປັນພິເສດສໍາລັບການປະຕິບັດທີ່ອາດກໍ່ໃຫ້ເກີດຝູນ. ຕ້ອງມີມາດຕະການປະຕິບັດເພື່ອປ້ອງກັນການສ້າງ ແລະ ການແຜ່ກະຈາຍຂອງຝູນ.
- 3.11. ພື້ນທີ່ຕ່າງງ ທີ່ກໍານົດໄວ້ສໍາລັບການປະຕິບັດງານດັ່ງຕໍ່ໄປນີ້ໄດ້ຖືກກໍານົດ:
 - 3.11.1. ການຮັບ ແລະ ການວັກກັນວັດຖຸທີ່ເຂົ້າມາ
 - 3.11.2. ການສຸມຕົວຢ່າງ
 - 3.11.3. ການເກັບຮັກສາວັດຖຸດີບ ແລະ ວັດຖຸຫຼຸມຫໍ່
 - 3.11.4. ການຕິດສັ່ງ ແລະ ການຈ່າຍ
 - 3.11.5. ການດຳເນີນການຜະລິດ
 - 3.11.6. ການເກັບຮັກສາຜະລິດຕະພັນຕ້ອງໄດ້ນຳໄປຜະລິດໃນຂັ້ນຕໍ່ໄປ/ຜະລິດຕະພັນເຖິງສໍາເລັດຮູບ
 - 3.11.7. ການບັນຈຸຫຼຸມຫໍ່
 - 3.11.8. ການລ້າງອຸປະກອນ
 - 3.11.9. ການເກັບຜະລິດຕະພັນສໍາເລັດຮູບທີ່ກັກກັນ
 - 3.11.10. ການກັບຮັກສາຜະລິດຕະພັນສໍາເລັດຮູບທີ່ອະນຸມັດ
 - 3.11.11. ພື້ນທີ່ທີ່ກໍານົດສໍາລັບການຄວບຄຸມຄຸນນະພາບ.

ບ່ອນທີ່ມີສະຖານະໃນການກັກກັນ ຕ້ອງຮັບປະກັນໂດຍໃຫ້ມີພື້ນທີ່ທີ່ແຍກ, ພື້ນທີ່ເຫຼົ່ານີ້ຕະຫຼອງມີເຄື່ອງໝາຍທີ່ລະບຸຢ່າງຊັດເຈນ ແລະ ການເຂົ້າອອກແມ່ນຈໍາກັດໃຫ້ແຕ່ບຸກຄະລາກອນທີ່ໄດ້ຮັບອະນຸຍາດເທົ່ານັ້ນ. ລະບົບໃດໆ ທີ່ແທນທີ່ການກັກກັນຫາງກາຍພາບ ຕ້ອງໃຫ້ມີຄວາມປອດໄພທີ່ເທົ່າທຽມກັນ.

ພື້ນທີ່ການຜະລິດ (PRODUCTION AREAS)

- 3.12. ກໍລະນີທີ່ມີວັດຖຸດີບ, ວັດຖຸຫຼຸມຫໍ່, ຜະລິດຕະພັນເຖິງສໍາເລັດຮູບ ຫຼື ຜະລິດຕະພັນກ່ອນການຫຼຸມຫໍ່ ທີ່ມີເປີດເປີຍຕໍ່ກັບສິ່ງແວດລ້ອມອ້ອມຂ້າງ, ພື້ນທີ່ພາຍໃນ (ຝາ, ພື້ນ ແລະ ເພດານ) ນັ້ນ ຈະຕ້ອງບໍ່ມີ

ຮອຍແຕກ ແລະ ຮອຍເຊື່ອມຕໍ່ທີ່ເປີດ ແລະ ຈະຕ້ອງບໍ່ໃຫ້ເກີດຜູນ, ຕ້ອງເຮັດການອະນາໄມໄດ້ງ່າຍ ແລະ ມີປະສິດທິພາບ ແລະ ການຂ້າເຊື້ອຖ້າຈໍາເປັນ. ການປຶກຄຸມຮອຍຕໍ່ລະຫວ່າງຝາ ແລະ ເພດານໃນ ແຂດການຜະລິດ ຕ້ອງຮັດໃຫ້ມີຄວາມສະດວກໃນການທຳຄວາມສະອາດ.

- 3.13. ຈະຕ້ອງຫຼືກລົງ ຂ່ອງເປີດໃດໆ, ແຕ່ຖ້າຈໍາເປັນ ຂ່ອງທີ່ເປີດເຫຼົ່ານັ້ນຈະຕ້ອງຮັດໃຫ້ມີຄວາມຕົ້ນພຽງພໍ ເພື່ອຈະອໍານວຍຄວາມສະດວກໃຫ້ແກ່ການທຳຄວາມສະອາດ ແລະ ຂ້າເຊື້ອ. ຕ້ອງມີຮອງສໍາລັບການ ລະບາຍນ້ຳທັງໝົດ.
- 3.14. ຕ້ອງມີການລະບາຍອາດກາດ ພາຍໃນອາຄານ ຢ່າງມີປະສິດທິພາບ ໂດຍອຸປະກອນຄວບຄຸມອາກາດ (ປະກອບມີອຸປະກອນສໍາລັບຄວບຄຸມອຸນຫະພູມ, ຄວາມຊຸ່ມ ແລະ ການກັ່ນຕອງອາກາດ), ຖ້າ ເໝະສີມ ຕໍ່ກັບການປະຕິບັດງານທີ່ດໍາເນີນການປ່ຳສະພາບແວດລ້ອມພາຍໃນ ແລະ ສະພາບແວດລ້ອມ ພາຍນອກ.
- 3.15. ພື້ນທີ່ການຜະລິດ ຕ້ອງມີແສງສະຫວ່າງພຽງພໍ ໂດຍສະເພາະຢ່າງຍິ່ງເມື່ອມີການກວດກາຄວບຄຸມດ້ວຍ ການເປົ່ງແບບອ່ອນລາຍ.
- 3.16. ທີ່, ໄຟ, ຈຸດລະບາຍອາກາດ ແລະ ການບໍລິການອື່ນໆ ຈະຕ້ອງໄດ້ຮັບການອອກແບບ ແລະ ຈັດວາງ ເພື່ອຫຼືກລົງການສ້າງຂ່ອງຕ່າງໆ ທີ່ຍາກໃນການທຳຄວາມສະອາດ. ເທົ່າທີ່ຈະສາມາດຮັດໄດ້ ເພື່ອ ຈຸດປະສົງໃນການບໍລິກລືມການຜະລິດ, ຈະຕ້ອງສາມາດເຂົ້າຖືງໄດ້ ຈາກພາຍນອກພື້ນທີ່ການຜະລິດ.
- 3.17. ມີພື້ນທີ່ແຍກເພື່ອ ໃຊ້ເວັບຮັກສາ ຜະລິດຕະພັນສໍາເລັດຮູບທີ່ໃຊ້ສໍາລັບພາຍນອກ ຫຼື ໃຊ້ຫາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນສໍາເລັດຮູບທີ່ໃຊ້ສໍາລັບ ໃຊ້ພາຍໃນເທົ່ານັ້ນ.
- 3.18. ໃນກໍລະນີເກີດມີຂໍ້ຜູນ (ເຊັ່ນລະຫວ່າງການສຸ່ມຕົວຢ່າງ, ການຊັ້ງ, ການປະສີມ ແລະ ການປະຕິບັດ ການຜະລິດ, ການບັນຈຸຫຼຸມທີ່ຜະລິດຕະພັນແຫ້ງ), ຈະຕ້ອງກໍານົດລະບຽບສະເພາະເພື່ອຫຼືກລົງການ ບັນເປື້ອນຂ້າມ ແລະ ອໍານວຍຄວາມສະດວກໃນການອະນາໄມ.
- 3.19. ອາຄານສະຖານທີ່ສໍາລັບການຜະລິດ, ສໍາລັບການບັນຈຸຢາພື້ນເມື່ອງ ຕ້ອງໄດ້ຮັບການອອກແບບ ແລະ ໂດຍສະເພາະເພື່ອຫຼືກລົງການສັບປິນ ຫຼື ການປິນເປົ້ອນໄຂວ.
- 3.20. ອາຄານຈະຕ້ອງຖືກຈັດວາງໃນລັກຊະນະ ທີ່ອະນຸຍາດໃຫ້ການຜະລິດເກີດທີ່ຂຶ້ນໃນພື້ນທີ່ ທີ່ມີການ ເຊື່ອມຕໍ່ຕາມລໍາດັບເຫດຜົນຂອງການປະຕິບັດງານ ແລະ ລະດັບຄວາມສະອາດທີ່ຈໍາເປັນ.
- 3.21. ຕ້ອງມີພື້ນທີ່ໃນການຮັດວຽກທີ່ພຽງພໍ ທີ່ສາມາດໃຫ້ມີການຈັດວາງອຸປະກອນ, ວັດຖຸຕ່າງໆ ແລະ ເພື່ອເໝາະສີມກັບການປະຕິບັດງານ, ການໃຫວຂອງວຽກ, ການສືບສານ ແລະ ການບໍລິກລືມການຜະລິດທິພາບ ແລະ ຮ່ວມເຖິງການຫຼືກລ່ຽງຄວາມສ່ຽງຂອງຄວາມແອັດ.
- 3.22. ທ້ອງປ່ຽນຄໍ່ອງ ຈະຕ້ອງເຊື່ອມຕໍ່ໂດຍກົງ ກັບອາຄານ ແຕ່ຕ້ອງມີການແຍກອອກຈາກພື້ນທີ່ການດຳ

ເມີນງານ.

- 3.23. ຫ້ອງປ່ຽນເຄື່ອງໃນພື້ນທີ່ການຜະລິດ ຕ້ອງມີການລ້າງມີ ແລະ/ຫຼື ສິ່ງອໍານວນຄວາມສະດວກໃນການຂ້າເຊື້ອຢ່າງພຽງພໍ.

ພື້ນທີ່ເກັບຮັກສາ (*STORAGE AREAS*)

- 3.24. ຕ້ອງມີພື້ນທີ່ເກັບຮັກສາທີ່ພຽງພໍ ເພື່ອອະນຸຍາດໃຫ້ເກັບຮັກສາວັດຖຸ, ຜະລິດຕະພັນຕ່າງໆ ຢ່າງເປັນລະບຽບ: ວັດຖຸດິບ, ວັດຖຸບັນຈຸທຸ່ມທໍ່, ຜະລິດຕະກ່ອນນໍາໄປບັນຈຸທຸ່ມທໍ່, ຜະລິດຕະພັນ ທີ່ກັກກັນ, ປ້ອຍ ຫຼື ຮຽກຄືນ.
- 3.25. ພື້ນທີ່ເກັບຮັກສາຕ້ອງໄດ້ຮັບການອອກແບບ ຫຼື ບັບໃຫ້ເຂົ້າກັບເງື່ອນໄຂຂອງການເກັບຮັກສາທີ່ດີ ໂດຍສະພາບປ່າຍໆ ພື້ນທີ່ຈະຕ້ອງສະອາດ ແລະ ແຫ້ງ ແລະ ບໍາລຸງຮັກສາພາຍໃນຂອບເຂດອຸນຫະພູມທີ່ຍອມຮັບໄດ້. ຖ້າຈໍາເປັນທີ່ຕ້ອງມີການເກັບຮັກສາໃນເງື່ອນໄຂພື້ເສດ (ເຊັ່ນ: ອຸນຫະພູມ, ຄວາມຊຸ່ມ) ສິ່ງເຫຼົ່ານີ້ ຕ້ອງໄດ້ຮັບການຕິດຕາມ ແລະ ກວດສອບ.
- 3.26. ຕ້ອງມີພື້ນທີ່ທີ່ແຍກ ແລະ ປອດໄພ ເພື່ອເກັບຮັກສາວັດຖຸ ຫຼື ຜະລິດຕະພັນທີ່ປະຕິບັດເສດ ຫຼື ສິ່ງຄືນ.
- 3.27. ວັດຖຸດິບ ຫຼື ຜະລິດຕະພັນທີ່ມີຄວາມໄວສູງ (ຕົວຢ່າງ: ສານເບື້ອ, ລະເບີດ ແລະ ໄວໄຟ) ຕ້ອງເກັບຮັກສາໃນພື້ນທີ່ທີ່ແຍກສະເພາະ ແລະ ປອດໄພ.
- 3.28. ພື້ນທີ່ (ອ່າວ) ສໍາລັບການຮັບ ແລະ ການຈັດສິ່ງ ຈະຕ້ອງໄດ້ປົກບ້ອງວັດຖຸ ແລະ ຜະລິດຕະພັນຈາກອາກາດ. ພື້ນທີ່ສໍາລັບການຮັບ ຈະຕ້ອງໄດ້ຮັບການອອກແບບ ແລະ ຕິດຕັ້ງ ອະນຸຍາດໃຫ້ພາຊະນະຕ່າງໆ ຂອງວັດຖຸທີ່ເຂົ້າມາ ໄດ້ຮັບການທຳຄວາມສະອາດກ່ອນຈະເຂົ້າມາເກັບຮັກສາ.
- 3.29. ໂດຍປົກກະຕິ ຈະຕ້ອງມີພື້ນສໍາລັບການສຸ່ມຕົວຢ່າງສໍາລັບວັດຖຸດິບ ທີ່ແຍກໄວ້ຕ່າງໜາກ. ແຕ່ກ້າຫາກມີການສຸ່ມຕົວຢ່າງ ໃນພື້ນທີ່ເກັບຮັກສາ ຈະຕ້ອງປະຕິບັດການສຸ່ມໃນລັກຊະນະເພື່ອໃຫ້ມີການປ້ອງກັນການປິນເປົ້ອນ ຫຼື ການປິນເປົ້ອນຂ້າມ.
- 3.30. ວັດຖຸທຸ່ມທໍ່ທີ່ພິມອອກມານັ້ນມີຄວາມສໍາຄັນຢ່າງຍິ່ງຕໍ່ຄວາມສອດຄ່ອງຂອງຜະລິດຕະພັນ ແລະ ຕ້ອງເອົາໃຈໃສ່ເປັນພື້ເສດ ໃນການເກັບຮັກສາວັດຖຸເຫຼົ່ານີ້ຢ່າງປອດໄພ.
- 3.31. ວັດຖຸດິບສິດ (ວັດຖຸທີ່ຢັງບໍ່ໄດ້ຜ່ານຂະບວນການປຸງແຕງ) ຈະຖືກເກັບຮັກສາໃນພື້ນທີ່ທີ່ແຍກຕ່າງໜາກ. ພື້ນທີ່ເກັບຮັກສາ ຕ້ອງມີການລະບາຍອາດກາດທີ່ດີ ແລະ ຕິດຕັ້ງໃນລັກຊະນະທີ່ປ້ອງກັນຈາກແມງໄມ້ ແລະ ສັດອື່ນໆ ໂດຍສະເພາະສັດກັດເຫັນ. ຈະຕ້ອງມີມາດຕະການທີ່ມີປະສິດທິພາບປະຕິບັດ ເພື່ອປ້ອງກັນການແຜ່ກະຈາຍຂອງສັດ ແລະ ຈຸລິລິນຊີທີ່ນຳເຂົ້າມາ ໂດຍວັດຖຸດິບທຳມະຊາດພື້ອປ້ອງກັນການບຶ່ມຕົວ, ການຂະຫຍາຍຕົວຂອງເຊື້ອລາ ແລະ ການປິນເປົ້ອນຂ້າມ. ພາຊະນະບັນຈຸຕ້ອງໃຫ້ຢູ່ໃນລັກຊະນະປ່ອຍໃຫ້ມີການໄຫວງຮູນຂອງອາກາດໄດ້ຢ່າງອິດສະຫະ.

- 3.32. ຕ້ອງໃຫ້ຄວາມເອົາໃຈໄສພິເສດຕໍ່ຄວາມສະອາດ ແລະ ການບໍາລຸງຮັກສາທີ່ດີຂອງພື້ນທີ່ເກັບຮັກສາ ໂດຍສະເພາະຢ່າງຍິ່ງການເກີດຝູນ.
- 3.33. ການເກັບຮັກສາວັດຖຸດີບທີ່ຍັງເປັນພິດສິດ, ສັດລວມທັງສິນສ່ວນສັດ, ຈຸລະຊີບ, ນໍ້າຢາທີງເຈີ ແລະ ການກະກຽມອື່ນໆ ທີ່ຕ້ອງການເງື່ອນໄຂພິເສດຂອງອຸນຫະພູມ, ຄວາມຊຸມ, ຫຼື ການປຶກປ້ອງຈາກແສງ ເຊິ່ງເງື່ອນໄຂເຫັນນັ້ນ ຕ້ອງໄດ້ສະໜອງໃຫ້ມີ ແລະ ມີການຕິດຕາມ.

ສະຖານທີ່ຄວບຄຸມຄຸນນະພາບ (QUALITY CONTROL AREAS)

- 3.34. ຖ້າຫາວ່າການທິດສອບໄດ້ປະຕິບັດຢູ່ໃນອາຄານ, ຕ້ອງແຍກຫ້ອງປະຕິບັດການຄວບຄຸມຄະນະພາບ ຈາກສະຖານທີ່ການຜະລິດ ເຊິ່ງນີ້ແມ່ນສິ່ງທີ່ສໍາຄັນຫຼາຍເພື່ອຄວບຄຸມຈຸລິນຊີ.
- 3.35. ຫ້ອງປະຕິບັດການຄວບຄຸມ ຕ້ອງໄດ້ຮັບການອອກແບບໃຫ້ເໝາະສີມ ກັບການປະຕິບັດງານ ທີ່ໄດ້ດໍາເນີນ. ຕ້ອງມີພື້ນທີ່ພຽງພໍເພື່ອຫຼັກລ້ຽງການປິນເປີ ແລະ ການປິນເປື້ອນໄຂວ. ຈະຕ້ອງມີພື້ນທີ່ເກັບຮັກສາທີ່ເໝາະສີມພຽງພໍ ສໍາລັບການເກັບຕົວຢ່າງ ແລະ ບັນທຶກ.
- 3.36. ອາດຈໍາເປັນຕ້ອງແຍກຫ້ອງສະເພາະ ເພື່ອປ້ອງກັນເຄື່ອງມີທີ່ມີຄວາມອ່ອນໄຫວຈາກການສັ້ນສະເໜືອນ, ຈາກການລົບກວນຈາກໄຟຟ້າ, ຄວາມສຸມ ແລະ ອື່ນໆ.
- 3.37. ຂໍ້ກຳນົດພິເສດສໍາລັບຫ້ອງປະຕິບັດການ ແມ່ນຈໍາເປັນ ເຊິ່ງປະຕິບັດ ກັບສານບາງຢ່າງເປັນຕົ້ນ ຈຸລິນຊີ.

ພື້ນທີ່ເສີມ (ANCILLARY AREAS)

- 3.38. ຫ້ອງພັກຜ່ອນ ແລະ ຫ້ອງຖ່າຍ ແລະ ຫ້ອງນໍ້າ ຕ້ອງແຍກອອກຈາກພື້ນທີ່ອື່ນໆ ແລະ ຈະບໍ່ສາມາດເຂົ້າເຖິງໄດ້ໂດຍກິງ ຕໍ່ພື້ນທີ່ທີ່ຄວບຄຸມອື່ນໆ (ເຊັ່ນ: ພື້ນທີ່ຜະລິດ ແລະ ພື້ນທີ່ເກັບຮັກສາ).
- 3.39. ສິ່ງອໍານວຍຄວາມສະດວກສໍາລັບການປ່ຽນແປງເສື້ອຜ້າ ແລະ ເພື່ອສັກຜ້າ ແລະ ຫ້ອງນໍ້າ ຈະຕ້ອງເຂົ້າເຖິງໄດ້ງ່າຍ ແລະ ເໝາະສີມກັບຈໍານວນຜູ້ໃຊ້.
- 3.40. ຕ້ອງໄດ້ແຍກຫ້ອງບໍາລຸງຮັກສາສ້ອມແປງ ຈາກພື້ນທີ່ການຜະລິດ. ເມື່ອໄດ້ກໍາຕາມຖ້າມີຊັ້ນສ່ວນ ແລະ ເຄື່ອງມີໂທິກເຮັບໄວ້ໃນພື້ນທີ່ການຜະລິດ ກໍ່ຕ້ອງເຮັບໄວ້ໃນຫ້ອງ ຫຼື ຕຸ້ເຮັບເຄື່ອງທີ່ສະຫງວນໄວ້ສໍາລັບການໃຊ້ວຽກນັ້ນ.
- 3.41. ຄອກສັດ ຕ້ອງໄດ້ຖືກແຍກຈາກພື້ນທີ່ອື່ນ ໂດຍມີຫາງເຂົ້າແຍກຕ່າງໜາກ (ຫາງເຂົ້າຂອງສັດ) ແລະ ມີການຄວບຄຸມລະບົບອາກາດ.

ឧបភាគន (EQUIPMENTS)

- 3.42. ព័ត៌មានរបៀបទូរសព្ទការងារដែល និង គំរូទូរសព្ទការងារ។
- 3.43. ព័ត៌មានពីការងារដែល ផ្តល់ព័ត៌មានការងារបានបង្ហាញ ឬ ចូលរួមនឹងការងារ។
- 3.44. ឧបភាគនការងារដែលត្រូវបានបង្ហាញ និង ចូលរួមនឹងការងារ។
- 3.45. ព័ត៌មានសម្រាប់ការងារ និង ការងារ។
- 3.46. ព័ត៌មានអំពីការងារ និង ឧបភាគនការងារ។
- 3.47. ឧបភាគនការងារ និង ការងារ។
- 3.48. ព័ត៌មានអំពីការងារ និង ការងារ។
- 3.49. ឧបភាគនការងារ និង ការងារ។
- 3.50. ការងារ និង ការងារ។
- 3.51. ការងារ និង ការងារ។
- 3.52.** ឧបភាគនការងារ (រវាងការងារ និង ការងារ) និង ការងារ។
- 3.53. ការងារ និង ការងារ។

ໃນການປະຕິບັດສໍາລັບ ການປິນເປົ້ອນທາງດ້ານຈຸລິນຊີ ແລະ ການປະຕິບັດມາດຕະການ.

ພາກທີ 4 ສຸຂະອະນາໄມ ແລະ ຄວາມສະອາດ (SANITATION AND HYGIENE) ຫຼັກການ

ຕ້ອງມີການປະຕິບັດດ້ານສຸຂະອະນາໄມ ແລະ ການອະນາໄມ ໃນລະດັບສູງ ໃນທຸກດ້ານຂອງການ ຜະລິດປາພື້ນເມືອງ.

ຂອບເຂດຂອງການສຸຂະອະນາໄມ ແລະ ການອະນາໄມ ແມ່ນກວມເອົາບຸກຄະບາກອນ, ອາຄານ ສະຖານທີ່, ເຄື່ອງມືອຸປະກອນ ແລະ ເຄື່ອງໃຊ້. ໃນຄວາມເປັນຈີງ ສິ່ງໃດກໍ່ຕາມ ກ່ອາດກາຍເປັນແຫຼ່ງທີ່ມາຂອງ ການປິນເປົ້ອນກັບຜະລິດຕະພັນ.

ພະນັກງານທຸກຄົນຕ້ອງໄດ້ຮັບການແນະນຳ ແລະ ກະຕຸ້ນໃຫ້ລາຍງານຕໍ່ຫົວໜ້າພະແນກທັນທີ່ຕໍ່ກັບ ເງື່ອນໄຂໃດໆ (ໂຮງງານ, ອຸປະກອນ ຫຼື ບຸກຄະລາກອນ) ທີ່ພວກເຂົາພິຈາລະນາແລ້ວວ່າ ອາດສິ່ງຜົນກະທຶນທີ່ບໍ່ ຕຸນນະພາບຂອງຜະລິດຕະພັນ.

ບຸກຄະລາກອນ (PERSONNEL)

- 4.1. ບຸກຄະລາກອນທຸກຄົນ, ກ່ອນການຈ້າງເຂົ້າຮັດວຽກຕ້ອງ ໄດ້ຜ່ານການກວດສຸຂະພາບ. ໃນລະຫວ່າງ ການຈ້າງເຮັດວຽກ ພວກເຂົາກໍ່ຈະຕ້ອງຜ່ານການກວດສຸຂະພາບຢ່າງເປັນປະຈໍາ ຊຶ່ງລວມເຖິງການ ກວດອື່ນໆ ທີ່ກ່ຽວຂ້ອງເໝາະສີມກັບວຽກທີ່ເຂົາຈະຕ້ອງປະຕິບັດ.
- 4.2. ບຸກຄະລາກອນທຸກຄົນຕ້ອງໄດ້ຮັບການອົບຮົມຫຼັກການສຸຂະອະນາໄມທີ່. ພວກເຂົາຈະຕ້ອງໄດ້ຮັບ ການຝຶກອົບຮົມກ່ຽວກັບສຸຂະອະນາໄມສ່ວນບຸກຄົນ. ທຸກຄົນທີ່ກ່ຽວຂ້ອງກັບຂະບວນການຜະລິດ ຈະ ຕ້ອງປະຕິບັດຕາມສຸຂະອະນາໄມສ່ວນບຸກຄົນໃນ ໃນລະດັບສູງ.
- 4.3. ບຸກຄົນໄດ້ກໍ່ຕາມທີ່ສະແດງໃຫ້ເຫັນວ່າມີການເຈັບປ່ວຍ ຫຼື ມີບາດແຜກທຶນ ເຊິ່ງຈະສິ່ງຜົນກະທຶນທີ່ ຕຸນນະພາບຂອງຜະລິດຕະພັນ ຈະບໍ່ອະນຸຍາດໃຫ້ຈັດການກັບວັດຖຸດິບ, ວັດຖຸບັນຈຸຫຼຸມທໍ່, ຜະລິດຕະ ພັນກ່ອນການບັນຈຸຫຼຸມທໍ່ ແລະ ຜະລິດຕະພັນສໍາເລັດຮູບ ຈົນກວ່າສະພາບ ຂອງພວກເຂົາຈະດີຂຶ້ນ.
- 4.4. ຕ້ອງຫຼືກລ່ຽງການສໍາພັດໄດ້ກົງລະຫວ່າງມີຂອງຜູ້ປະຕິບັດງານ ແລະ ວັດຖຸດິບ, ເຄິ່ງສໍາເລັດຮູບ, ຜະລິດຕະພັນກ່ອນນຳໄປບັນຈຸຫຼຸມທໍ່. ຕ້ອງລ້າງມື ແລະ ໃສ່ຖິງມີຢ່າງຖືກຕ້ອງ ຖ້າບໍ່ສາມາດຫຼືກລ່ຽງ ການສໍາພັດກັບດ້ວຍມື.
- 4.5. ເພື່ອໃຫ້ໜັນໃຈ ໃນການປິກປ້ອງຜະລິດຕະພັນຈາກການປິນເປົ້ອນ ລວມທັງຄວາມປອດໄພຂອງບຸກ ຄະລາກອນ ຕ້ອງນຸ່ງເຄື່ອງປ້ອງກັນທີ່ເໝາະສີມ. ເຄື່ອງແບບທີ່ເປົ້ອນຈະຕ້ອງເກັບໄວ້ໃນພາຊະນະທີ່ປິດ ແຈບດີ ຈົນກວ່າຈະຖືກສັກຢ່າງເໝາະສີມ.
- 4.6. ບຸກຄະລາກອນທີ່ໄດ້ຮັບອະນຸຍາດເທົ່ານັ້ນ ໃຫ້ເຂົ້າສູ່ພື້ນທີ່ການຜະລິດ. ຜູ້ມາຍໝົມຢາມ ຫຼື ພະນັກງານ ປົກທັດ ຈະບໍ່ອະນຸຍາດໃຫ້ເຂົ້າໃນພື້ນທີ່ການຜະລິດ ແລະ ການຄວບຄຸມຄຸນນະພາບ. ຖ້າບໍ່ສາມາດ ຫຼືກລ່ຽງໄດ້ ພວກເຂົາຈະຕ້ອງໄດ້ຮັບຂໍ້ມູນຂ່າວສານລ່ວງໜ້າ ໂດຍສະເພາະຢ່າງຍິ່ງກ່ຽວກັບສຸຂະອະນະ

ໄມສ່ວນບຸກຄົນ ແລະ ການໃສ່ຊຸດປ້ອງກັນທີ່ຕາມກຳນົດໄວ້. ພວກເຂົາຈະຕ້ອງໄດ້ຮັບການຄວບຄຸມຢ່າງໃກ້ສິດ.

- 4.7. ການສູບປາ, ການກິນ, ການດື່ມ ແລະ ການຫຍ້າ ຫຼື ການເວັບຮັກສາພິດ, ເຄື່ອງດື່ມ, ວັດຖຸທີ່ໃຊ້ໃນການສູບປາ ແລະ ຢ່າປຶ່ນປົວພະຍາດທີ່ໃຊ້ສ່ວນຕົວ ຈະຖືກຈຳຈັດສະເພາະ ແລະ ບໍ່ອະນຸຍາດໃນພື້ນທີ່ການຜະລິດ, ຫ້ອງປະຕິບັດງານ ແລະ ພື້ນທີ່ອື່ນໆ ເຊິ່ງອາໄມໂແນວໂນມທີ່ສົ່ງຜົນກະທົບຕໍ່ຜະລິດຕະພັນ.
- 4.8. ບໍ່ອະນຸຍາດໃຫ້ໃສ່ໂມງ, ແລະ ເຄື່ອງປະດັບ ໃນພື້ນທີ່ການຜະລິດ. ເຖິງຢ່າງໄດ້ກໍ່ຕາມເຄື່ອງປະດັບ ຫຼື ວັດຖຸທີ່ບໍ່ສາມາດເຄື່ອນຍ້າຍໄດ້ ມັນຈະຕ້ອງຖືກປົກຄຸມດ້ວຍວັດຖຸທີ່ ຮັກສາໄວ້ໃນສະພາບທີ່ ສະອາດ ແລະ ມີສຸຂະອະນາໄມ.

ອາຄານສະຖານທີ່ (PREMISES)

- 4.9. ອາຄານສະຖານທີ່ ທີ່ໃຊ້ສໍາລັບການຜະລິດຜະລິດຕະພັນ ຈະຕ້ອງມີການອອກແບບ ແລະ ການກໍ່ສ້າງທີ່ເໝາະສີມ ເພື່ອຄວາມສະດວກໃນການເຮັດ ອະນາໄມທີ່ດີ.
- 4.10. ມີຫ້ອງນ້ຳ ແລະ ຫ້ອງຖ້າຍ ແລະ ມີການລະບາຍທີ່ດີ ແລະ ຫ້ອງປ່ຽນເຄື່ອງທີ່ພຽງພໍສໍາລັບພະນັກງານໃນສະຖານທີ່ທີ່ເໝາະສີມ.
- 4.11. ຕ້ອງມີຕຸ້ກັບເຄື່ອງຂອງໃນສະຖານທີ່ທີ່ເໝາະສີມສໍາລັບການມ້ຽນເສື້ອຜ້າ ແລະ ຊັບສິນສ່ວນຕົວຂອງພະນັກງານ.
- 4.12. ການປຸ່ງແຕ່ງ, ການເວັບຮັກສາ ແລະ ການບໍລິໂພກອາຫານ, ເຄື່ອງດື່ມ ແມ່ນຈຳກັດ ໃນພື້ນທີ່ສະເພາະເຊັ່ນ: ຫ້ອງອາຫານ ແລະ ໂຮງອາຫານ. ສິ່ງອໍານວຍຄວາມສະດວກໃນຫ້ອງນັ້ນ ຕ້ອງສອດຄ່ອງຕາມມາດຕະຖານກ່ຽວກັບສຸຂະອະນາໄມ. ຫ້ອງອາຫານ ແລະ ຫ້ອງແຕ່ງກິນ ຈະບໍ່ອະນຸຍາດໃຫ້ເຊົ້າເຖິງພື້ນທີ່ຄວບຄຸມໄດຍກົງ (ຕົວຢ່າງ ພື້ນທີ່ການຜະລິດ, ພື້ນທີ່ທີ່ໃຊ້ໃນການເວັບຮັກສາວັດຖຸຕ່າງໆ ທີ່ໃຊ້ໃນການຜະລິດ ແລະ ຜະລິດຕະພັນສາເລັດຮູບ).
- 4.13. ວັດຖຸສິ່ງເສດເຫຼືອຕ່າງໆ ຈະບໍ່ອະນຸຍາດໃຫ້ສະສິມ. ເວັບມ້ຽນໃນບ່ອນທີ່ເໝາະສີມ ໃນການເຄື່ອນຍ້າຍໄປຈຸດເວັບມ້ຽນ ຢູ່ດ້ານນອກຂອງອາຄານ ແລະ ກໍາຈັດອອກໄປຢ່າງປອດໄພ ແລະ ໃນເວລາທີ່ປົກກະຕິ ແລະ ສະໜ່າສະເໜີ.
- 4.14. ຢາຂ້າແມງໄມ້, ນ້າຍາຂ້າເຊື້ອ ແລະ ວັດຖຸສໍາລັບການອະນາໄມທີ່ໃຊ້ ບໍ່ໃຫ້ມີການປິນເປົ້ອນໃສ່ອຸປະກອນ, ວັດຖຸດິບ, ວັດຖຸຫຼຸມທີ່, ວັດຖຸກ່ອນການຫຼຸມທີ່. ຕ້ອງມີແຜນການຄວບຄຸມສັດ, ເອກະສານຕ່າງໆ ເຊັ່ນ: ແຜນຜັງ, ແນວໂນມ້ມ ແລະ ຄວາມຄາດຫວັງ. ຂໍຕົກລົງສັນຍາ ຕ້ອງໄດ້ສ້າງຂັ້ນຕາມຄວາມເໝາະສີມ.

- 4.15. ຈະຕ້ອງມີຂັ້ນຕອນການປະຕິບັດ ທີ່ຂຽນອອກເປັນລາຍລັກອັກສອນ ທີ່ມອບໝາຍຄວາມຮັບຜິດຊອບ ດ້ານສຸຂະອະນະໄມ ແລະ ອະທິບາຍກ່ຽວກັບຕາຕະລາງໃນການທຳຄວາມສະອາດ, ວິທີການ, ອຸປະກອນ, ວັດຖຸຕ່າງໆ ທີ່ໄດ້ໃຊ້ແລ້ວ ແລະ ສິ່ງອໍານວຍຄວາມສະດວກຕ່າງໆ ທີ່ຈະຕ້ອງໄດ້ ເຮັດການ ອະນາໄມ ໂດຍລະອຽດພຽງຟ້າ. ຂັ້ນຕອນຕ່າງໆທີ່ໄດ້ຂຽນ ກໍ່ຕ້ອງໄດ້ປະຕິບັດຕາມ.
- 4.16. ບໍ່ອະນຸຍາໄດ້ໃຫ້ນໍາສັດລົງເຊົ້າມາໃນບໍລິເວັນໂຮງງານ.

ອຸປະກອນ ແລະ ເຄື່ອງໃຊ້ (EQUIPMENT AND UTENSILS)

- 4.17. ອຸປະກອນ ແລະ ເຄື່ອງໃຊ້ ຕ້ອງທຳຄວາມສະອາດທັງພາຍໃນ ແລະ ພາຍນອກຫຼັງຈາກການນຶ່ງໃຊ້ ຕາມ ຂັ້ນຕອນທີ່ໄດ້ກຳນົດ. ອຸປະກອນທຳຄວາມສະອາດ ຈະຕ້ອງເກັບ ຫຼື ຮັກສາໄວ້ໃນສະພາບທີ່ສະອາດ ແລະ ລະບຸສະຖານະຂອງການທຳຄວາມສະອາດ ແລະ ກວດສອບຄວາມສະອາດກ່ອນການໃຊ້ງານໃນ ເຕັມເຄົ່າ.
- 4.18. ຄວນເລືອກການທຳຄວາມສະອາດດ້ວຍວິທີດຸດຝູນ ຫຼື ໃຊ້ຜ້າປຽກ. ການໃຊ້ແຮງດັນອາກາດເປົ່າ ແລະ ພອຍ ຕ້ອງໄດ້ໃຊ້ດ້ວຍຄວາມລະມັດລະວັງ ຫຼື ຖ້າເປັນໄປໄດ້ຄວນຫຼືກລົງວິທີດັ່ງກ່າວ ເພະພວກ ມັນເພີ່ມຄວາມສ່ຽງຂອງການປິນເປື້ອນໃນຜະລິດຕະພັນ.
- 4.19. ສາມທຳຄວາມສະອາດ, ອຸປະກອນການລ້າງ, ການອະນາໄມ ຕ້ອງບໍ່ເປັນແຫຼ່ງຂອງການປິນເປື້ອນ. ການ ເລືອກວິທີທຳຄວາມສະອາດ ແລະ ສາມທຳຄວາມສະອາດ ຕ້ອງໄດ້ຮັບການພິຈາລະນາຢ່າງຮອບຄອບ ແລະ ມີເຫດຜົນ.
- 4.20. ພື້ນທີ່ພຽງຟ້າ, ໂດຍສະເພາະທີ່ໄດ້ແຍກອອກຈາກພື້ນທີ່ການຜະລິດ ຈະຕ້ອງຈັດໃຫ້ມີການທຳຄວາມ ສະອາດ ແລະ ເກັບຮັກສາອຸປະກອນທີ່ເຄື່ອນທີ່ ແລະ ເຄື່ອງໃຊ້ຮວມທັງການຈັດເກັບວັດຖຸທຳຄວາມ ສະອາດ.
- 4.21. ຂັ້ນຕອນການປະຕິບັດທີ່ໄດ້ຂຽນອອກ ຈະຕ້ອງໄດ້ຈັດຕັ້ງ ແລະ ປະຕິບັດຕາມ ເພື່ອທຳຄວາມສະອາດ ແລະ ອະນາໄມອຸປະກອນ, ເຄື່ອງໃຊ້ ແລະ ພາຊະນະທີ່ໃຊ້ໃນການຜະລິດຢາພື້ນເມືອງ.
- 4.22. ຕ້ອງໄດ້ຈັດກົມຂັ້ນຕອນປະຕິບັດເຫຼົ້ານີ້ ເພື່ອປ້ອງກັນການປິນເປື້ອນອຸປະກອນ ໂດຍການທຳຄວາມ ສະອາດ ຫຼື ຂ້າເຊື້ອພະຍາດ ແລະ ຢ່າງນ້ອຍຕ້ອງປະກອບມີດັ່ງລຸ່ມນີ້:
- 4.22.1. ຄວາມຮັບຜິດຊອບໃນການທຳຄວາມສະອາດ
 - 4.22.2. ຕາມຕະລາງທຳຄວາມສະອາດ
 - 4.22.3. ວິທີການທຳຄວາມສະອາດ
 - 4.22.4. ອຸປະກອນ ແລະ ວັດຖຸທີ່ໃຊ້ໃນການປະຕິບັດການທຳຄວາມສະອາດ
 - 4.22.5. ວິທີການຖອດແຍກອຸປະກອນ ແລະ ປະກອບຄືນ.
 - 4.22.6. ການຍ້າຍ ການລະບຸຊຸດຜະລິດກ່ອນໜ້ານີ້
 - 4.22.7. ການປຶກປ້ອງອຸປະກອນ ແລະ ເຄື່ອງໃຊ້ ທີ່ສະອາດ ຈາກການປິນເປື້ອນກ່ອນການໃຊ້ງານ.

4.23. បំណើការថាង់ ខសរាយការនៃនាំមេ, លវមិត្យការនឹងខ្សោច និង ការកវត្តការហើយដែលបានរៀបចំឡើង។

ພາກທີ 5 - ລະບົບເອກະສານ (DOCUMENTATIONS)

ຫຼັກການ

ເອກະສານທີ່ດີຖືວ່າເປັນສ່ວນປະກອບທີ່ສໍາຄັນຂອງລະບົບປະກັນຄຸນນະພາບ. ເອກະສານທີ່ເປັນລາຍລັກອັກສອນຢ່າງຊັດເຈນ ບ້ອງກັນຄວາມຜິດພາດຈາກການສໍ້ສານ ແລະ ໃຫ້ສາມາດຕິດຕາມປະຫວັດຊຸດຜະລິດ ນັບຕັ້ງແຕ່ການຈັດຂຶ້ວດຖຸດິບ ຈົນເຖິງການຈໍາໜ່າຍຜະລິດຕະພັນສໍາເລັດຮູບ. ມັນສາມາດບັນທຶກກິດຈະກຳທີ່ດຳເນີນການສໍາລັບການບໍາລຸງຮັກສາ, ການເກັບຮັກສາ, ການຄວບຄຸມຄຸນນະພາບ, ການແຈກປາຍ ແລະ ບັນຫາສະເພາະອື່ນໆ ທີ່ກ່ຽວຂ້ອງກັບ GMP.

ສໍາລັບກິດຈະກຳການຜະລິດ, ຕ້ອງໄດ້ກະກຽມລະບົບເອກະສານ. ລະບົບເອກະສານທີ່ປະກອບດ້ວຍສຸດຕຳລາຍຜະລິດ, ແລະ ຄໍາແນະນຳການຜະລິດ, ຂໍ້ກຳນົດຜະລິດຕະພັນ, ຂັ້ນຕອນການປະຕິບັດ ແລະ ບັນທຶກຕ່າງໆ ຕ້ອງປາດສະຈາກຄວາມຜິດພາດ ແລະ ສ້າງຂຶ້ນຢ່າງຊັດເຈນ.

ທົ່ວໄປ

- 5.1. ລະບົບເອກະສານຈະສາມາດບັນທຶກປະຫວັດທີ່ສືມບຸນຄົບຖ້ວນ ຂອງແຕ່ລະຊຸດຜະລິດ ແລະ ພຽງໝໍທີ່ຈະອະນຸຍາດໃຫ້ມີການກວດສອບ ແລະ ຕິດຕາມຜະລິດຕະພັນທີ່ມີຄວາມບີກຜ່ອງ.
- 5.2. ເອກະສານຈະຕ້ອງມີຂໍ້ມູນທີ່ຈໍາເປັນຫັງໜີດ, ເພື່ອຮັກສາໃຫ້ທັນສະໄໝ ແລະ ການແກ້ໄຂໃດໆ ຈະໄດ້ຮັບອະນຸຍາດຢ່າງເປັນທາງການ. ເອກະສານຄວນລວມເຖິງຂໍ້ກຳນົດສໍາລັບການທຶນທວນເປັນແຕ່ລະໄລຍະ ແລະ ການແກ້ໄຂຕາມຄວາມຈໍາເປັນ.
- 5.3. ບັນທຶກທີ່ກ່ຽວຂ້ອງກັບຜະລິດຕະພັນ ຈະຕ້ອງຖືກເກັບຮັກສາໄວ້ຢ່າງນ້ອຍໜຶ່ງປີ ຫຼັງຈາກວັນໜີດອາຍຸຂອງຜະລິດຕະພັນສໍາເລັດຮູບ.
- 5.4. ເອກະສານຈະຕ້ອງໄດ້ຮັບການອອກແບບ, ກະກຽມ, ກວດສອບ ແລະ ແຈກຢາຍດ້ວຍຄວາມລະມັດລະວັງ. ການເຮັດເອກະສານຄືນ ກ່ຽວກັບເອກະສານການຮັດວຽກຕ່າງໆ ຈາກເອກະສານຫຼັກນັ້ນ ບໍ່ຄວນໃຫ້ເກີດມີຄວາມຜິດພາດໃດໆ. ເອກະສານທີ່ໄດ້ຮັດຄືນ ຕ້ອງຊັດເຈນ, ອ່ານ່າຍ ແລະ ໄດ້ຮັບອະນຸຍາດຢ່າງຖືກຕ້ອງ.
- 5.5. ເອກະສານຕ່າງໆ ຕ້ອງໄດ້ຮັບການອະນຸມັດ, ລົງລາຍເຊັນ ແລະ ວັນທີເດືອນປີ ໂດຍຜູ້ທີ່ມີສິດອໍານາດທີ່ໝາຍະສົມ.
- 5.6. ເອກະສານຈະຕ້ອງມີເນື້ອໃນທີ່ຊັດເຈນ; ຊື່ຫົວຂໍ້, ລັກຊະນະ ແລະ ຈຸດປະສົງ ຕ້ອງລະບຸໄວ້ຢ່າງຊັດເຈນ. ເອກະສານຈະຕ້ອງຖືກຈັດວາງໃນຮູບແບບທີ່ເປັນລະບຽບ ແລະ ຈ່າຍຕໍ່ການກວດສອບ.
- 5.7. ເອກະສານຈະໄດ້ຮັບການກວດສອບ ແລະ ປັບປຸງໃຫ້ທັນສະໄໝຢູ່ສະເໜີ. ເມື່ອເອກະສານໄດ້ຮັບການບຸງປັບ, ຈະຕ້ອງມີລະບົບທີ່ໄດ້ປະຕິບັດ ເພື່ອບ້ອງກັນການໃຊ້ເອກະສານອື່ນເຫັນ ໂດຍບໍ່ໄດ້ເຖິງໃຈ.
- 5.8. ເອກະສານຕ່າງໆ ບໍ່ຄວນໃຫ້ຂຽນໂດຍລາຍມີ; ເຖິງແມ່ນວ່າ ເອກະສານຕ້ອງການຕື່ມຂໍ້ມູນ, ການຕື່ມຂໍ້

ມູນເຫຼົ້ານີ້ ອາດເຮັດດ້ວຍລາຍມືທີ່ຊັດເຈນ, ອ່ານງ່າຍ ແລະ ລືບບໍ່ອອກ. ຕ້ອງຈຳໃຫ້ມີພື້ນທີ່ທີ່ພຽງພໍສໍາລັບການຕຶ້ມຂໍມູນດັ່ງກ່າວ.

- 5.9. ການປ່ຽນແປງໃດໆງ່າວວັນການປ້ອນຂໍ້ມູນໃສ່ເອກະສານຈະຕ້ອງໄດ້ລົງລາຍເຊັນ ແລະ ລົງວັນທີ, ແລະ ຖ້າໝາຍະສົມ ເຫດຜົນຂອງການປ່ຽນແປງ ຕ້ອງໄດ້ຖືກບັນທຶກໄວ້. ການປ່ຽນແປງຈະອະນຸຍາດໃຫ້ອ່ານຂໍ້ມູນຕົ້ນສະບັບ.

5.10. ບັນທຶກຕ້ອງໄດ້ຮັດ ແລະ ຕ້ອງໃຫ້ສໍາເລັດໃນເວລາປະຕິບັດງານແຕ່ລະດັ່ງ ແລະ ໃນລັກຊະນະທີ່ກິດຈະກຳທີ່ສໍາຄັນທັງໝົດທີ່ກ່ຽວຂ້ອງກັບການຜະລິດຜະລິດຕະພັນ ທີ່ສາມາດກວດສອບຢ້ອນຄືນຫຼັງໄດ້.

5.11. ຂໍ້ມູນອາດຈະຖືກບັນທຶກດ້ວຍລະບົບການປະເມີນຜົນຂໍ້ມູນແບບອີເລັກໂຕ້ນິກ, ຮູບຖ່າຍ ຫຼື ວິທີທີ່ເຊື່ອຖືໄດ້, ແຕ່ມີຂັ້ນຕອນທີ່ລະອຽດກ່ຽວກັບລະບົບທີ່ໃຊ້ ແລະ ຄວາມແມ່ນຍໍາໃນການບັນທຶກ ແລະ ຕ້ອງມີລະບົບກວດສອບ ແລະ ຮັບຮອງຄວາມຖືກຕ້ອງ. ຖ້າເອກະສານຖືກຈັດການໂດຍວິທີການປະເມີນຜົນແບບອີເລັກໂຕ້ນິກ, ຕ້ອງແມ່ນບຸກຄະລາກອນທີ່ໄດ້ຮັບອະນຸຍາດເທົ່ານັ້ນທີ່ສາມາດບັອນ ຫຼື ເກົ່າໄຂຂໍ້ມູນໃນຄອມພິວເຕີ ແລະ ຈະຕ້ອງມີການບັນທຶກການປ່ຽນແປງ ແລະ ການລົບ; ການເຂົ້າເຖິງຂໍ້ມູນ ຕ້ອງຖືກຈໍາກັດໂດຍລະຫັດຜ່ານ ຫຼື ວິທີການອື່ນໆ ແລະ ການປ້ອນຂໍ້ມູນທີ່ສໍາຄັນຕ້ອງມີການກວດສອບຢ່າງເປັນອົດສະຫຼຸບ ແລະ ກວດສອບຄວາມຖືກຕ້ອງ. ບັນທຶກຊຸດຜະລິດທີ່ເກັບຮັກສາໂດຍລະບົບອີເລັກໂຕ້ນິກ ຈະຕ້ອງໄດ້ຮັບການຄຸມຄອງ ແລະ ສໍາຮອງຂໍ້ມູນ. ມັນເປັນສິ່ງສໍາຄັນຢ່າງຍິ່ງ ທີ່ຂໍ້ມູນຈະພ້ອມໃຊ້ງານຕະຫຼອດໄລຍະເວລາການເກັບຮັກສາ.

5.12. ຜູ້ຜະລິດຕ້ອງໄດ້ຝຶກສິ່ງທີ່ໄດ້ຂຽນໄວ້ໃນຂັ້ນຕອນການປະຕິບັດທີ່ກຳນົດໄວ້. ພາຍໃຕ້ສະຖານະການທີ່ມີການປ່ຽນແປງໃນທາງປະຕິບັດຂັ້ນຕອນການປະຕິບັດ ຕ້ອງໄດ້ຮັບການປັບປຸງ. ໃນທາງກົງກັນຂ້າມຖ້າຫາວ່າ ຂັ້ນຕອນການປະຕິບັດໄດ້ຮັບການປັບປຸງ ຕ້ອງມີການຝຶກອົບຮົມທີ່ເໝາະສົມ ເພື່ອໃຫ້ໜັນໃຈວ່າບຸກຄະລາກອນ ໄດ້ປະຕິບັດຕາມຂັ້ນຕອນທີ່ໄດ້ແກ້ໄຂ.

ເອກະການຄວບຄຸມຄຸນນະພາບ (QUALITY CONTROL DOCUMENTS)

- 5.13. ພະແນກຄຸມຄອງຄຸນນະພາບ ຈະຕ້ອງໃຫ້ມີເອກສານທີ່ພ້ອມໃຊ້ງານດັ່ງລຸ່ມນີ້:

 - 5.13.1. ຂໍ້ກຳນົດຜະລິດຕະພັນ
 - 5.13.2. ຂັ້ນຕອນການປະຕິບັດການສຸ່ມຕົວຢ່າງ
 - 5.13.3. ຂັ້ນຕອນການປະຕິບັດການທິດສອບ ແລະ ບັນທຶກຕ່າງໆ (ປະກອບມີ ແຜນການວິໄຈ ແລະ ຫຼື ປຶ້ມບັນທຶກໃນຫ້ອງທິດລອງ).
 - 5.13.4. ລາຍງານການວິໄຈ ແລະ/ຫຼື ໃບຢ່າງຍືນການວິໄຈ.
 - 5.13.5. ຂໍ້ມູນຈາກການຕິດຕາມສະພາບແວດລ້ອມ ຖ້າຈໍາເປັນ.
 - 5.13.6. ຂັ້ນຕອນຕ່າງໆ ສໍາເລັບ ແລະ ບັນທຶກຕ່າງໆ ຂອງການສອບທຽບເຄື່ອງມີການຜະລິດ ແລະ ການບໍາລາຮັກສາອປະກອນ.

- 5.14. ເອກະສານຄວບຄຸມຄຸນນະພາບ ທີ່ກ່ຽວຂ້ອງກັບບັນທຶກຊຸດຜະລິດ ຕ້ອງຖືກເກັບຮັກສາໄວ້ຢ່າງໜ້ອຍ ຫຼື ບັງປີ ຫຼັງຈາກວັນໝີດອາຍຸຂອງຜະລິດຕະພັນສໍາເລັດຮູບ.

ຂໍ້ກໍານົດຜະລິດຕະພັນ (SPECIFICATIONS)

- 5.15. ວັດຖຸຕ່າງໆທີ່ໃຊ້ໃນຜະລິດຕະພັນ ຈະຕ້ອງໄດ້ຮັບການຈັດການຢ່າງເໝາະສີມ ແລະ ຜະລິດໃນສະພາບ ການຄວບຄຸມທີ່ເໝາະສີມ ເພື່ອປ້ອງກັນການປິນເປື້ອນຂ້າມ. ເອກະສານການກວດສອບຍ້ອນຫຼັງ ຂອງວັດຖຸດີບ ແລະ ຜູ້ສະໜອງ ເປັນພື້ນຖານຂອງຄຸນນະພາບຂອງຜະລິດຕະພັນສໍາເລັດຮູບ ແລະ ຕ້ອງຈັດໃຫ້ມີ.

ຂໍ້ກໍານົດຜະລິດຕະພັນສໍາລັບວັດຖຸທຳມະຊາດ

- 5.16. ຂໍ້ກໍານົດຜະລິດຕະພັນສໍາລັບວັດຖຸທຳມະຊາດທີ່ເໝາະສີມ ຈະຕ້ອງປະກອບມີດັ່ງລຸ່ມນີ້:

- 5.16.1. ຊື່ວິທະຍາສາດ ແລະ ຖ້າເປັນໄປໄດ້ໂດຍອ້າງອີງຈາກຜູ້ຂຽນ.
- 5.16.2. ລາຍລະອຽດກ່ຽວກັບແຫຼ່ງທີ່ມີຂອງວັດຖຸທຳມະຊາດ (ປະເທດ ຫຼື ຂີ່ເຂດຕົ້ນກຳເນີດ ແລະ ສະຖານທີ່ທີ່ເໝາະສີມໃນການປຸກ, ເວລາປຸກ, ເກັບກ່ຽວ, ຂັ້ນຕອນການເກັບ, ຖ້າເປັນໄປ ດ້ວຍທີ່ການກຳຈັດສັດຖຸພິດທີ່ນີ້ໃຊ້ ແລະ ອື່ນໆ).
- 5.16.3. ບໍ່ວ່າຈະເປັນທຸກສ່ວນຂອງພິດ/ສັດ ພຽງບາງສ່ວນທີ່ໃຊ້.
- 5.16.4. ເມື່ອໃດພິດແຫ້ງ/ສັດ ຖືກສັ່ງຊື້, ຕ້ອງໄດ້ລະບຸເຖິງລະບົບການເຮັດໃຫ້ແຫ້ງ.
- 5.16.5. ການສະແດງຮູບພາບ/ຄໍາອະທິບາຍວັດຖຸທຳມະຊາດ, ການກວດສອບເວັຍກ້ອງຈຸລະຫັດ
- 5.16.6. ເງື່ອນໄຂໃນການເກັບຮັກສາ ແລະ ຂໍ້ຄວນລະວັງ ຖ້າຈຳເປັນ.
- 5.16.7. ອາຍຸການເກັບຮັກສາ ຖ້າມີ.

- 5.17. ຂັ້ນຕອນການທິດສອບຕ່າງໆ ຈະຕ້ອງໃຫ້ມີ ຖ້າຫາກການທິດສອບ ດັ່ງລຸ່ມນີ້ ດ້ວຍທີ່ກຳເນີນ ຖ້າເໝາະສີມ:

- 5.17.1. ການທິດສອບເອກະລັກ ຮວມທັງການທິດສອບອີງປະກອບຫຼັກທີ່ຮູ້ຈັກ ຫຼື ເຄື່ອງໝາຍ.
- 5.17.2. ທິດສອບສ່ວນປະກອບຂອງອີງປະກອບຫຼັກທີ່ຮູ້ຈັກ ຫຼື ເຄື່ອງໝາຍ.
- 5.17.3. ກຳນົດການທິດສອບ ເຊັ່ນ: ຄ່າ ແລະ ການມື້ນໍາມັນ ແລະ ການສູນເສຍຈາກການອົບແຫ້ງ.
- 5.17.4. ການທິດສອບໂລະຫັກ ແລະ ສານປິນເປື້ອນ, ສານແປກປອມ ແລະ ສານເຈືອປິນ.
- 5.17.5. ການທິດສອບກຳມັນຕະພາບລົງສີ, ສານພິດ, ເຊື້ອລາ ແລະ ການປິນເປື້ອນທາງດ້ານຈຸລິນຊີ.
- 5.17.6. ການທິດສອບການຕີກາງຂອງຕົວທຳລະລາຍ ໃນການຖອດຮິດ ຫຼື ຜະລິດຕະພັນສໍາເລັດຮູບຕາມຄວາມເໝາະສີມ.
- 5.17.7. ການທິດສອບອື່ນໆ ທີ່ຕ້ອງການ

ຂໍ້ກໍານົດສໍາລັບວັດຖຸດີບ ແລະ ວັດຖຸຫຼຸມທີ່ (SPECIFICATIONS FOR NATURAL MATERIALS)

- 5.18. ຈະຕ້ອງປະກອບໃຫ້ມີຂໍ້ກໍານົດສໍາລັບວັດຖຸດີບ ແລະ ວັດຖຸຫຼຸມທີ່, ຖ້າມີ, ເມື່ອໃດວັດຖຸດີບແມ່ນວັດຈາກທຳມະຊາດ, ໃຫ້ເບິ່ງຕື່ມຢູ່ ວັດທີ 5.17.

- 5.18.1. ການອະທິບາຍລາຍລະອຽດຂອງຜະລິດຕະພັນວັດຖຸດີບນີ້ ປະກອບມີ:

- 5.18.1.1. ຊື່ຂອງຜະລິດຕະພັນ ແລະ ການອ້າງອີງພາຍໃນ;

5.18.1.2. ການອ້າງອີງໃສ ປະຫານຸກົມການປາ ຖ້າຫາມີ;

5.18.1.3. ຜູ້ສະໜອງທີ່ໄດ້ຮັບອະນຸມັດ ແລະ ຖ້າເປັນໄປໄດ້, ຜູ້ຜະລິດຕໍ່ເດີມຂອງ
ຜະລິດຕະພັນ;

5.18.1.4. ຕົວຢ່າງວັດຖຸສິ່ງພິມ;

5.18.2. ຄໍາແນະນຳສໍາລັບການສຸ່ມຕົວຢ່າງ ແລະ ການທິດສອບ ຫຼື ການອ້າງອີງເຖິງຂັ້ນຕອນຕ່າງໆ;

5.18.3. ຂໍ້ກໍານົດດ້ານຄຸນນະພາບ ແລະ ປະລິມານ ພ້ອມກັບຂອບເຂດການຍອມຮັບ;

5.18.4. ເງື່ອນໄຂການເຕັບຮັກສາ ແລະ ຂໍຄວນລະວັງ;

5.18.5. ໄລຍະເວລາສູງສຸດຂອງການເຕັບຮັກສາຂຶ້ນມູນ ກ່ອນການເຮັດການກວດສອບຄືນ.

ផ្នែកប្រើប្រាស់សម្រាប់ផលិតផលជាមុន (SPECIFICATIONS FOR INTERMEDIATE AND BULK PRODUCTS)

- 5.19. ຂໍ້ກຳນົດຂອງຜະລິດຕະພັນເຄີ່ງສໍາເລັດຮູບ ແລະ ຜະລິດຕະພັນກ່ອນການບັນຈຸຫຼຸມທີ່ ຈະຕ້ອງໃຫ້ມີພ້ອມໃຊ້ງານ ຖ້າຜະລິດຕະພັນເຫຼົ່ານີ້ ໄດ້ຖືກ ຈັດຊື້ ຫຼື ຈັດສິ່ງ, ຫຼື ຂໍມູນທີ່ໄດ້ຈາກຜະລິດຕະພັນເຄີ່ງສໍາເລັດຮູບ ຈະຖືກໃຊ້ເພື່ອປະເມີນຜະລິດຕະພັນສໍາເລັດຮູບ. ຂໍ້ກຳນົດຂອງຜະລິດຕະພັນ ຈະຕ້ອງຄືກັນກັບຂໍ້ກຳນົດຂອງ ວັດຖຸດິບ ຫຼື ຜະລິດຕະພັນສໍາເລັດຮູບ ຖ້າເຫັນວ່າສົມ.

5.20. ຂໍ້ກຳນົດຂອງຜະລິດຕະພັນສໍາເລັດຮູບ ຕ້ອງປະກອບໃຫ້ມີການທົດສອບດັ່ງລຸ່ມນີ້:

 - 5.20.1. ການທົດສອບຄວາມຈໍາກັດທາງດ້ານຈຸລິນຂີ;
 - 5.20.2. ການທົດສອບຄວາມຈໍາກັດທາງດ້ານໂລຫະໜັກ;
 - 5.20.3. ການທົດສອບຄວາມສະໜໍາສະເໜີຂອງນ້ຳໜັກ (ສໍາລັບປາເມັດ ແລະ ແຄບຊຸນ), ການແຕກຕົວ (ສໍາເລັບປາເມັດ, ເມັດນ້ອຍ ແລະ ແຄບຊຸນ), ຄວາມແຂງ ແລະ ຄວາມຟຸ່ພູຍ (ປາເມັດ), ແລະ ການທົດສອບຄວາມໝຽວ (ສໍາຫຼັບປາຮູບແບບຂອງແຫຼວທີ່ໃຊ້ພາຍໃນ ແລະ ພາຍນອກ).
 - 5.20.4. ລັກຊະນະທາງດ້ານກາຍຍະວິພາກ ເຊັ່ນ: ສີ, ລົດຊາດ, ເນື້ອ, ຂະໜາດ ແລະ ອື່ນໆ.
 - 5.20.5. ການທົດສອບອື່ນໆ ຕາມທີ່ຕ້ອງການ.

5.21. ຂໍ້ກຳນົດຕ້ອງປະກອບມີ:

 - 5.21.1. ຊື່ຂອງຜະລິດຕະພັນ ແລະ ເລກລະຫັດອ້າງອີງພາຍໃນ ຖ້າມີ;
 - 5.21.2. ສຸດຕໍ່ລາ ຫຼື ການອ້າງອີງເຖິງ;
 - 5.21.3. ການອະທິບາຍກ່ຽວກັບຮູບແບບຂອງປາ ແລະ ລາຍລະອຽດຂອງການຫຼຸມທີ່;
 - 5.21.4. ການແນະນຳສໍາລັບການສຸ່ມຕົວຢ່າງ ແລະ ການທົດສອບ ຫຼື ການອ້າງອີງຕໍ່ຂັ້ນຕອນຕ່າງໆ, ຖ້າຫາກມີ.
 - 5.21.5. ຂໍ້ກຳນົດທາງດ້ານປະລິມານ ແລະ ຄຸນນະພາບ ພ້ອມກັບຂອບເຂດການຍອມຮັບ, ຖ້າມີ;
 - 5.21.6. ເງື່ອນໄຂຂອງການເກັບຮັກສາ ແລະ ຂໍຄວນລະວັງສະເພະໃນການຈັດການ ຖ້າມີ;
 - 5.21.7. ອາຍ

ເອກະສານການຜະລິດ (PRODUCTION DOCUMENTS)

ສຸດຕໍ່ລາງການຜະລິດ ແລະ ການແນະນຳການຜະລິດ (*MANUFACTURING FORMULA AND PROCESSING INSTRUCTIONS*)

ສຸດຕໍ່ລາງການຜະລິດ ແລະ ການແນະນຳການຜະລິດ ທີ່ໄດ້ຮັບອະນຸຍາດຢ່າງເປັນທາງການ ຈະຕ້ອງໃຫ້ມີສໍາລັບແຕ່ລະຜະລິດຕະພັນ ແລະ ຂະໜາດຊຸດຜະລິດ ທີ່ຈະຖືກຜະລິດ. ພວກມັນມັກຈະລວມຢູ່ໃນເອກະສານດຽວ.

5.22. ສຸດຕໍ່ລາງການຜະລິດ ຕ້ອງປະກອບດ້ວຍ (Manufacturing Formula):

- 5.22.1. ຊື່ຜະລິດຕະພັນ ພ້ອມລະຫັດອ້າງອີງຂອງຜະລິດຕະພັນ ທີ່ກ່ຽວຂ້ອງກັບຂໍ້ກຳນົດຂອງຜະລິດຕະພັນ;
- 5.22.2. ການອະທິບາຍຮູບແບບຂອງຜະລິດຕະພັນ, ຄວາມແຮງຂອງຜະລິດຕະພັນ ແລະ ຂະໜາດຊຸດຜະລິດ;
- 5.22.3. ລາຍການວັດຖຸດີບທີ່ຈະໃຊ້, ພ້ອມຈຳນວນຂອງວັດຖຸດີບແຕ່ລະຊະນິດ ໂດຍໃຊ້ຊື່ທີ່ກຳນົດ ແລະ ການອ້າງອີງເປັນຫົວໜ້ວຍຕໍ່ວັດຖຸດີບນັ້ນ; ຄວນກ່າວເຖິງສານໃດ ທີ່ອາດຈະເສຍໄປໃນລະຫວ່າງຂະບວນການຜະລິດ;
- 5.22.4. ຄໍາເວົ້າກ່ຽວກັບຜົນຕອບແທນຂັ້ນສຸດທ້າຍທີ່ຄາດໄວ້ ພ້ອມຂອບເຂດການຍອມຮັບ ແລະ ຜົນໄດ້ຮັບຂອງຜະລິດຕະພັນເຄົ່າງສໍາເລັດຮູບທີ່ກ່ຽວຂ້ອງ, ຖ້າມີ.

5.23. ຄໍາແນະນຳກ່ຽວກັບຂະບວນການຜະລິດ ຕ້ອງປະກອບດ້ວຍ:

- 5.23.1. ຄໍາເວົ້າກ່ຽວກັບສະຖານທີ່ການດຳເນີນການຜະລິດ ແລະ ອຸປະກອນຫຼັກທີ່ຈະໃຊ້ໃນການຜະລິດ;
- 5.23.2. ວິທີການ ຫຼື ການອ້າງອີງເຖິງກັບວິທີການຕ່າງໆ ທີ່ຈະໃຊ້ ສໍາລັບການຕັ້ງຄ່າອຸປະກອນ (ຕົວຢ່າງ: ການທຳຄວາມສະອາດ, ການປະກອບ ແລະ ການສອບທຽບ);
- 5.23.3. ຄໍາແນະນຳກ່ຽວກັບຂະບວນການ, ບາດກ້າວ ໂດຍລະອຽດ (ຕົວຢ່າງ: ການກວດສອບວັດຖຸ, ການກຽມລ່ວງໜ້າ, ລໍາດັບໃນການຕື່ມ, ເວລາໃນການປະສົມ, ອຸນຫະພູມ);
- 5.23.4. ຄໍາແນະນຳສໍາລັບ ການຄວບຄຸມໃນຂະບວນການຜະລິດ ພ້ອມກັບຂອບເຂດຈຳກັດ (Limits) ຂອງມັນ;
- 5.23.5. ໃນກໍລະນີຈຳເປັນ ຄວນມີຂໍ້ກຳນົດສໍາລັບການເກັບຮັກສາຜະລິດຕະພັນກ່ອນການບັນຈຸ (Bulk) ລວມທັງພາສະນະບັນຈຸ; ສະຫຼາກ ແລະ ເງື່ອນໄຂສະເພາະສໍາລັບການເກັບຮັກສາ.
- 5.23.6. ຂໍ້ຄວນລະວັງພືເສດທີ່ຈະສັງເກົດເຫັນໄດ້.

5.24. ຄໍາແນະນຳກ່ຽວກັບຂະບວນການຜະລິດ ຕ້ອງໄດ້ອະທິບາຍ ການດຳເນີນການທີ່ແຕກຕ່າງກັນ ທີ່ຈະປະຕິບັດກັບວັດຖຸດີບ ເຊັ່ນ: ລຽງລໍາດັບການທຳຄວາມສະອາດ, ການອົບແຫ້ງ, ການປິດ ແລະ ການຕັດແຍກ ແລະ ລວມເຖິງເວລາການອົບແຫ້ງ ແລະ ອຸນຫະພູມ ແລະ ວິທີການທີ່ໃຊ້ໃນການຄວບຄຸມ

- 5.25. ໂດຍສະເພາະປ່າງຢືນ ຈະຕ້ອງມີຄໍາແນະນຳທີ່ເປັນລາຍລັກອັກສອນ ເຊິ່ງກວດສອບໃຫ້ແນ່ໃຈວ່າ ມີການກວດສອບພາຊະນະບັນຈຸຂອງຜະລິດຕະພັນຢ່າງລະມັດລະວັງ ເພື່ອກວດຫາສິ່ງເຈືອປິນ/ການທິດແທນ ຫຼື ສິ່ງແປກປອມເຊັ່ນ: ໂລທະ ຫຼື ຊັ້ນສ່ວນແກ້ວ, ສັດ ຫຼື ອາຈິນ, ຫົນ, ຊາຍ ແລະ ອື່ນໆ ຫຼື ສັນຍານຂອງເນົຟຕ່າງໆ.

5.26. ສໍາລັບການກະກຽມຜະລິດຕະພັນ, ຄໍາແນະນຳຈະຕ້ອງໃຫ້ກວມເອົາລາຍລະອຽດຕ່າງໆຂອງ ນຳບາສ (Base)ນໍ້າລະລາຍ, ເວລາ ແລະ ອຸນຫະພູມໃນການສະກັດ, ລາຍລະອຽດຂອງຂັ້ນຕອນ, ຄວາມເຂັ້ມຂັ້ນ ແລະ ວິທີການທີ່ໃຊ້.

កំណែនបំរាងវក្សាបានយុទ្ធម៌ (PACKAGING INSTRUCTIONS)

- 5.27. จะต้องมีคำแนะนำที่ได้รับของนุյยาดป่าฯ เป็นทางการ ภรรยาภิการหัวมหั่น สำลับแต่ละผู้ผลิตพื้น, ຂະໜາດ และ ประเพณีของผู้ผลิตพื้น และ โดยปีกภาก็ติแล้วสิ่งที่ได้ก่อไว้มาเนี้ยจะล้ม, ຫຼື มีການອ້າງອີງ ດັ່ງລຸ່ມນີ້:

 - 5.27.1. ແຊ້ ພະລິດຕະພັນ;
 - 5.27.2. ການອະທິບາຍຮູບແບບຂອງຜະລິດຕະພັນ ແລະ ຄວາມແຮງ ຖ້າມີ;
 - 5.27.3. ຂະໜາດກັບກ່ອງ (Pack) ສະແດງຕາມຈຳນວນ, ນັ້ນໜັກ ຫຼື ບໍລິມາດຂອງຜະລິດພັນ ໃນ ພາຊະນະບັນຈຸຫຼຸ່ມທີ່ສຸດທ້າຍ;
 - 5.27.4. ລາຍການທີ່ຄົບຖ້ວນຂອງພາຊະນະບັນຈຸຜະລິດຕະພັນທັງໝົດທີ່ຈໍາເປັນສໍາລັບຂະໜາດຊຸດ ຜະລິດມາດຕະຖານ ເຊິ່ງລວມມີປະລິມານ, ຂະໜາດ ແລະ ປະເພດ ພ້ອມລະຫັດ ຫຼື ເລກນຳເບີ ອ້າງອີງທີ່ກ່ຽວກັບຂໍ້ກຳນົດຂອງແຕ່ລະວັດຖຸຫຼຸ່ມທີ່;
 - 5.27.5. ຕາມຄວາມເໝາະສົມ, ຕົວຢ່າງ ຫຼື ຖ້າການເຮັດການພິມຂໍ້ຄົນ ວັດຖຸຫຼຸ່ມທີ່ທີ່ກ່ຽວຂ້ອງ ແລະ ຕົວຢ່າງທີ່ລະບຸບ່ອນທີ່ໃຊ້ອ້າງອີງນຳເປີຊຸດຜະລິດ ແລະ ອາຍຸການເກັບຮັກສາ ຜະລິດຕະພັນ;
 - 5.27.6. ຂໍຄວນລະມັດລະວັງພືເສດທີ່ຄວນສັງເກດ ລວມທັງຄວາມເອົາໃຈໃສໃນການກວດກາງພື້ນທີ່ ອຸປະກອນ ເພື່ອໃຫ້ແມ່ໄຈວ່າສາຍການຜະລິດກ່ອນໜັ້ນີ້ໄດ້ຖືກກວດກາ ແລະ ສະສາງໃຫ້ໜົດ ກ່ອນເລີ້ມການດໍາເນີນ;
 - 5.27.7. ດໍາອະທິບາຍຂອງການປະຕິບັດ ການບັນຈຸຫຼຸ່ມທີ່ ລວມທັງການປະຕິບັດການຕ່າງໆໃນຕຶ່ມ ທີ່ສໍາຄັນຕ່າງໆ ແລະ ອຸປະກອນທີ່ໃຊ້;
 - 5.27.8. ລາຍລະອຽດຂອງ ການຄວບຄຸມໃນຂະບວນການ ພ້ອມກັບຄໍາແນະນຳສໍາລັບການສຸ່ມຕົວຢ່າງ ແລະ ຂອບເຂດການຍອມຮັບ (Acceptance limits)

บันทึกภารกิจดำเนินร่วมกับชุดผังผลลัพธ์ (BATCH PROCESSING RECORDS)

บันทึกการบรรจุภัณฑ์ชุดผลิต (BATCH PACKAGING RECORDS)

ແນະນຳການບັນຈຸຫຼຸມທີ່ ແລະ ວິທີການກະກຽມບັນທຶກດັ່ງກ່າວ ຈະຕ້ອງໄດ້ຮັບການອອກແບບເປັນຢ່າງດີ ເພື່ອຫຼັກລົງຄວາມຜິດໃນການຕີຄວາມໝາຍ. ບັນທຶກຈະຕ້ອງມີເລກທີ່ຂອງຊຸດຜະລິດ ແລະ ປະລິມານຂອງຜະລິດຕະພັນກ່ອນນຳໄປບັນຈຸຫຼຸມທີ່ (Bulk) ທີ່ຈະຕ້ອງຖືກຫຼຸມທີ່ ເຊັ່ນດວກັບນີ້ເປີຊຸດຜະລິດ ແລະ ປະລິມານຕາມທີ່ໄດ້ກຳນົດໃນແຜນການ ຜະລິດຜະລິດຕະພັນສໍາເລັດຮູບ ທີ່ຈະໄດ້ຮັບ.

- 5.32. ກ່ອນການເລີ່ມການປະຕິບັດການຫຼຸມທີ່ໄດ້ຫົ່ງ, ຈະຕ້ອງມີການບັນທຶກ ການກວດສອບວ່າອຸປະກອນ ແລະ ສະຖານມີວຽກ ໄດ້ມີການສະສາງ ຜະລິດຕະພັນ, ເອກະສານ ຫຼື ວັດຖຸໃບທີ່ບໍ່ຕ້ອງການໃຊ້ ສໍາລັບແຜນການຫຼຸມທີ່ ແລະ ອຸປະກອນ ໄດ້ຮັບການອະນາໄມ ແລະ ເໝນະສົມໃນການໃຊ້ງານ.
- 5.33. ຂໍ້ມູນດັ່ງທີ່ໄດ້ກ່າວຂ້າງລຸ່ມນີ້ ຕ້ອງໄດ້ຖືກປ່ອນໃນເວລາທີ່ທຸກການປະຕິບັດງານ ໄດ້ຖືກດຳເນີນ ແລະ ພາຍຫຼັງສໍາເລັດແລ້ວ ການບັນທຶກ ຕ້ອງໄດ້ຮັບການລົງລາຍເຊັນ ໃນຂໍ້ຕົກລົງ ໂດຍບຸກຄົນທີ່ຮັບຜິດຊອບໃນການປະຕິບັດການບັນຈຸຫຼຸມທີ່:
 - 5.33.1. ຂໍ້ຂອງຜະລິດຕະພັນ;
 - 5.33.2. ວັນທີ ແລະ ເວລາປະຕິບັດການບັນຈຸຫຼຸມທີ່; ເມື່ອມີຄວາມສ່ຽງຂອງການປິນເປົ້ອນ, ກົດຈະກຳການຫຼຸມທີ່ຕ້ອງໄດ້ປະຕິບັດໃຫ້ສໍາເລັດພາຍໃນມື້ນັ້ນເອງ;
 - 5.33.3. ຂໍ້ຜູ້ຮັບຜິດຊອບການປະຕິບັດການບັນຈຸຫຼຸມທີ່;
 - 5.33.4. ວັນທີ ແລະ ລາຍເຊັນຂອງຜູ້ປະຕິບັດງານ ທີ່ປະຕິບັດໃນຂັ້ນຕອນທີ່ສໍາຄັນ ທີ່ແຕກຕ່າງກັນ;
 - 5.33.5. ບັນທຶກການກວດສອບປິນຢັນຄວາມຖືກຕ້ອງ ແລະ ສອດຄ່ອງ ກັບຄໍາແນະນຳການບັນຈຸຫຼຸມທີ່ ລວມທັງ ຜົນຂອງການຄວບຄຸມ ລະຫວ່າງການຜະລິດ;
 - 5.33.6. ລາຍລະອຽດຂອງການປະຕິບັດການບັນຈຸຫຼຸມທີ່, ລວມທັງການອ້າງອີງໃສ່ເຄື່ອງມືອຸປະກອນ ແລະ ສາຍການຫຼຸມທີ່ ທີ່ໃຊ້;
 - 5.33.7. ເມື່ອໄດ້ກ່າວມາທີ່ເປັນໄປໄດ້, ຕົວຢ່າງຂອງວັດຖຸຫຼຸມທີ່ທີ່ໄດ້ພິມແລ້ວ ທີ່ຈະໃຊ້ ເຊິ່ງປະກອບມື້ນັ້ນເປີຊຸດຜະລິດ, ວັນໜີໂດຍໆ ແລະ ການພິມເພີ່ມຕີມໃດໆ;
 - 5.33.8. ພາຍເຫດ ກ່ຽວກັບບັນຫາພິເສດໃດໆ ຫຼື ເຫດການທີ່ບໍ່ປີກກະຕິ ເຊິ່ງປະກອບມີລາຍລະອຽດ ພ້ອມກັບວັນທີ ແລະ ລາຍເຊັນອະນຸຍາດຈາກສຸດຕໍ່ລາການຜະລິດ ແລະ ຄໍາແນະນຳຂະບວນການຜະລິດ;
 - 5.33.9. ປະລິມານ ແລະ ພາຍເລກອ້າງອີງ ຫຼື ການລະບຸວັດຖຸສິ່ງພິມຫຼຸມທີ່ ແລະ ຜະລິດຕະພັນ ກ່ອນນຳໄປບັນຈຸຫຼຸມທີ່ ທີ່ໄດ້ອອກ, ໄດ້ທຳລາຍ ຫຼື ສິ່ງຄືນສາງ ແລະ ປະລິມານຜະລິດຕະພັນທີ່ໄດ້ຮັບ ເພື່ອສະໜອງໃຫ້ມີການກະທິບຕໍ່ອດການຜະລິດທີ່ພຽງຟໍ.

ຂັ້ນຕອນການປະຕິບັດທີ່ເປັນມາດຕະຖານ (SOPs) ແລະ ການບັນທຶກ (STANDARD OPERATING PROCEDURES) AND RECORDS)

- 5.34. ຈະຕ້ອງມີຂັ້ນຕອນການປະຕິບັດທີ່ຂຽນ ແລະ ບັນທຶກເປັນລາຍລັກອັກສອນ ສໍາລັບການຮັບການສິ່ງ
ວັດຖຸດິບ ແລະ ວັດຖຸຫຼຸມທີ່ ແຕ່ລະຄົ້ງ. ການບັນທຶກ ໃນການຮັບ ຈະຕ້ອງປະກອບມີ:
- 5.34.1. ຂຶ້ວັດຖຸໃນໃບມອບສິ່ງ ແລະ ພາຊະນະບັນຈຸ;
 - 5.34.2. “ໃນໂຮງງານ” ຊື່ ແລະ/ຫຼື ລະຫັດຂອງວັດຖຸ (ຖ້າຕ່າງຈາກ ຂໍ້ທີ່ 5.29.1);
 - 5.34.3. ວັນທີຮັບ, ວັນທີ ແລະ ລົງລາຍເຊັນ ຂອງພະນັກງານທີ່ຮັບ;
 - 5.34.4. ຂຶ້ຜູ້ສະໜອງ ແລະ ຂຶ້ໂຮງງານຜູ້ຜະລິດ;
 - 5.34.5. ເລກນຳເບີອ້າງອີງຊຸດຜະລິດຂອງໂຮງງານ;
 - 5.34.6. ປະລິມານລວມ ແລະ ຈຳນວນ ພະຊະນະບັນຈຸ ທີ່ໄດ້ຮັບ;
 - 5.34.7. ເລກທີ່ຊຸດຜະລິດທີ່ໄດ້ກຳນົດ ພາຍຫຼັງການຮັບ;
 - 5.34.8. ຄໍາເຫັນໄດ້ ທີ່ກ່ຽວຂ້ອງ (ຕົວຢ່າງ ຄໍາເວົ້າກ່ຽວກັບ ພາຊະນະບັນຈຸ).
- 5.35. ຈະຕ້ອງມີຂັ້ນຕອນການປະຕິບັດທີ່ຂຽນເປັນລາຍລັກອັກສອນ ສໍາລັບການໃສ່ສະຫຼາກພາຍໃນ, ການ
ກັກກັນ ແລະ ການເກັບຮັກສາວັດຖຸດິບ, ວັດຖຸຫຼຸມທີ່ ແລະ ວັດຖຸອື່ນໆ ຕາມຄວາມເໝາະສີມ.
- 5.36. ຕ້ອງມີຂັ້ນຕອນການປະຕິບັດທີ່ເປັນມາດຕະຖານ ສໍາລັບການປະຕິບັດການຮັບແຕ່ລະອຸປະກອນ ແລະ
ຕ້ອງວາງຢູ່ໃກ້ງກັບເຄື່ອງມີ ຫຼື ອຸປະກອນ.
- 5.37. ຈະຕ້ອງມີຂັ້ນຕອນການປະຕິບັດທີ່ເປັນມາດຕະຖານສໍາລັບການສຸ່ມຕົວຢ່າງ ເຊິ່ງຕ້ອງລະບຸບຸກຄະລາ
ກອນທີ່ໄດ້ຮັບອະນຸຍາດໃນການເກັບຕົວຢ່າງ, ການນຳໃຊ້ເຄື່ອງມີສຸ່ມຕົວຢ່າງ ແລະ ການແນະນຳການ
ສຸ່ມຕົວຢ່າງ.
- 5.38. ຈະຕ້ອງມີຂັ້ນຕອນການປະຕິບັດທີ່ເປັນມາດຕະຖານ ທີ່ອະທິບາຍລະອຽດກ່ຽວກັບລະບົບການອອກ
ເລກນຳເປີຊຸດ/ລອດຜະລິດ ໂດຍມີຈຸດປະສົງເພື່ອໃຫ້ແນ່ໃຈວ່າແຕ່ລະຊຸດຜະລິດຂອງຜະລິດຕະພັນເຄິ່ງ
ສໍາເລັດຮູບ, ຜະລິດຕະພັນກ່ອນນຳໄປບັນຈຸຫຼຸມທີ່ ຫຼື ຜະລິດຕະພັນສໍາເລັດຮູບ ຈະຖືກລະບຸໝາຍເລກ
ຊຸດຜະລິດສະເພາະເຈາະຈຶງ. ຂັ້ນຕອນຂອງອອກເລກຊຸດຜະລິດ ຈະຕ້ອງໜັ້ນໃຈວ່າ ຈະບໍ່ມີການອອກ
ເລກຊຸດຜະລິດຂໍ້ກັນ.
- 5.39. ການຈັດສັນເລກໝາຍຊຸດຜະລິດ ຈະຖືກບັນທຶກໂດຍທັນທີ່ ໃນປຶ້ມບັນທຶກ. ບັນທຶກຕ້ອງປະກອບ
ດ້ວຍວັນທີຂອງການຈັດສັນ, ເລກປະຈຳເຕີວຂອງຜະລິດຕະພັນ ແລະ ຂະໜາດຊຸດຜະລິດ.
- 5.40. ຂັ້ນຕອນການປະຕິບັດທີ່ເປັນມາດຕະຖານ ສໍາລັບການອອກເລັດຮູບ ທີ່ໃຊ້ກັບຂັ້ນຕອນການດໍາ
ເນີນການຜະລິດ ແລະ ຂັ້ນຕອນການບັນຈຸຜະລິດຕະພັນນັ້ນແມ່ນຈະຕ້ອງກ່ຽວຂ້ອງກັນ.
- 5.41. ຈະຕ້ອງມີຂັ້ນຕອນການປະຕິບັດ ສໍາລັບການກັກກັນ, ການປ່ອຍ ແລະ ການປະຕິເສດ ສໍາລັບວັດຖຸ
ແລະ ຜະລິດຕະພັນ ແລະ ໂດຍສະເພາະສໍາລັບການປ່ອຍເພື່ອຈຳໜ່າຍຜະລິດຕະພັນສໍາເລັດຮູບ ໂດຍຜູ້
ທີ່ມີສິດອໍານາດ.

- 5.42. ຈະຕ້ອງຮັກສາ ແລະ ແຈກປາຍບັນທຶກຂອງແຕ່ລະຊຸດຜະລິດຕະພັນ ເພື່ອຄວາມສະດວກໃນການຮຽກ
ຄືນຊຸດຜະລິດ ຖ້າຈໍາເປັນ.
- 5.43. ຂັ້ນຕອນການປະຕິບັດທີ່ເປັນມາດຕະຖານ ແລະ ບັນທຶກການດຳເນີນການທີ່ກ່ຽວຂ້ອງ ຫຼື ປິດສະຫຼຸບ
ທີ່ເໝາະສີມ ຈະຕ້ອງມີ:
- 5.43.1. ການປະກອບອຸປະກອນ;
 - 5.43.2. ການປະຕິບັດກ່ຽວກັບເຄື່ອງແກ້ວວິໄຈ ແລະ ແລະ ການສອບທຽບ;
 - 5.43.3. ການບໍາລຸງຮັກສາ, ການທຳຄວາມສະອາດ ແລະ ການສຸຂະອະນາໄມ ອຸປະກອນ ແລະ ອາຄານ
ສະຖານທີ່;
 - 5.43.4. ບັນຫາບຸກຄະບາກອນ ເຊິ່ງລວມມີ ຄຸນສິມບັດ, ການອົບຮົມຫຼັກການການຜະລິດທີ່ດີ,
ການນຸ່ງເຄື່ອງ ແລະ ສຸຂະອະນາໄມ;
 - 5.43.5. ການຕິດຕາມກວດກາສິ່ງແວດລ້ອມ;
 - 5.43.6. ການຄວບຄຸມສັດ;
 - 5.43.7. ຜົນສະຫ້ອນຄືນຂອງປາ, ການຮ້ອງຮຽນ ແລະ ການຮຽກຄືນຜະລິດຕະພັນ;
 - 5.43.8. ຜະລິດຕະພັນສິ່ງຄືນ ແລະ ນຳມາໃຊ້ຄືນ, ວັດຖຸ/ຜະລິດຕະພັນທີ່ຖືກປະຕິເສດ;
 - 5.43.9. ການທຳລາຍ/ການຖື່ມ ຜະລິດຕະພັນ/ວັດຖຸ ທີ່ຖືກປະຕິເສດ;
 - 5.43.10. ການກວດກາຕືນເອງ/ການກວດສອບຄຸນນະພາບ.
- 5.44. ປຶ້ມບັນທຶກ (Logbooks) ຈະຕ້ອງເກີບຮັກສາໄວ້ສໍາລັບອຸປະກອນຫຼັກທີ່ສໍາຄັນ ແລະ ຕ້ອງບັນທຶກ
ການປະຕິບັດການສອບທຽບ, ການບໍາລຸງຮັກສາ, ການທຳຄວາມສະອາດ, ການສ້ອມແປງ ໃດໆ ຕາມ
ຄວາມເໝາະສີມ ລວມທັງໃຫ້ມີວັນທີ ແລະ ລະບຸຕົວຕິມຜູ້ທີ່ດຳເນີນການປະຕິບັດສິ່ງເຫຼົ່ານີ້.
- 5.45. ປຶ້ມບັນທຶກ (Logbooks) ຈະຕ້ອງຖືກບັນທຶກໄວ້ຕາມລໍາດັບ ສໍາລັບການໃຊ້ອຸປະກອນຫັ້ງໜິດ ແລະ
ພື້ນທີ່ບ່ອນທີ່ຜະລິດຕະພັນໄດ້ຖືກດຳເນີນ.
- 5.46. ຫຼາຍໆ ຂັ້ນຕອນການປະຕິບັດທີ່ໄດ້ກ່າວມາຂ້າງເທິງ, ສະເປົກ ແລະ/ຫຼື ບັນທຶກ ອາດລວມເຂົ້ານໍາກັນ
ໃນເອກະສານອັນຫຼື່ງສະເພາະ.

ພາກທີ 6 ການຜະລິດ (PRODUCTION)

ຫຼັກການ

ເມື່ອມີການຈັດສັນອາຄານສະຖານທີ່ ແລະ ອຸປະກອນແລ້ວ, ຂະບວນການທີ່ໃຊ້ໃນການຜະລິດ ຈະ ຕ້ອງສາມາດໃຫ້ຜົນຜະລິດ ຜະລິດຕະພັນສໍາເລັດຮູບທີ່ສອດຄ່ອງກັບຂໍ້ກຳນົດຂອງຜະລິດຕະພັນກຳນົດໄວ້. ແລ້ວ ຂັ້ນ ຕອນການຜະລິດທີ່ໄດ້ກຳນົດ ແມ່ນມີຄວາມຈຳເປັນ ເພື່ອໃຫ້ໜັ້ນໃຈວ່າການຜະລິດ, ການຄວບຄຸມຄຸນນະພາບ ແລະ ບຸກຄະລາກອນອື່ນໆ ທີ່ກ່ຽວຂ້ອງ ໄດ້ຮັບການແນະນຳ ໃນລາຍລະອຽດ ຂອງຂະບວນການຜະລິດທີ່ ກ່ຽວຂ້ອງ.

ທົ່ວໄປ

- 6.1. ການຜະລິດ ຕ້ອງໄດ້ຖືກປະຕິບັດ ແລະ ຄວບຄຸມໂດຍຜູ້ທີ່ມີຄວາມສາດມາດ.
- 6.2. ການຈັດການກັບວັດຖຸ ແລະ ພະລິດຕະພັນທັງໝົດ ເຊັ່ນ: ການຮັບ, ການກັກກັນ, ການສຸ່ມຕົວຢ່າງ, ການເກັບຮັກສາ, ການຕິດສະຫຼາກ, ການເຈກຍາຍ, ການຜະລິດ, ການຫຼຸມໜໍ່ ແລະ ການຈຳໜ່າຍ ຈະ ຕ້ອງດຳເນີນຕາມຂັ້ນຕອນ ຫຼື ຄໍາແນະນຳທີ່ໄດ້ຂຽນໄວ້ ແລະ ມີການບັນທຶກ ຖ້າຈຳເປັນ.
- 6.3. ວັດຖຸທີ່ເຂົ້າມາທັງໝົດ ຈະຕ້ອງຖືກກວດສອບ ເພື່ອໃຫ້ແນໃຈວ່າ ສິນຄ້າ ແມ່ນສອດຄ່ອງກັບການສ້າງຊື້. ພາຊະນະບັນຈຸ ຕ້ອງຖືກທຳຄວາມສະອາດຕາມຄວາມຈຳເປັນ ແລະ ຕິດສະຫຼາກ ດ້ວຍຂໍ້ມູນທີ່ກຳນົດໄວ້.
- 6.4. ຄວາມເສຍຫາຍຕໍ່ພາຊະນະ ແລະ ບັນຫາອື່ນໆ ເຊິ່ງອາດສື່ງຜົນກະທົບຕໍ່ຄຸນນະພາບຂອງວັດຖຸ ຈະ ຕ້ອງໄດ້ຮັບການກວດສອບ ແລະ ບັນທຶກ ແລະ ລາຍງານ ຕໍ່ພະແນກຄວບຄຸມຄຸນນະພາບ.
- 6.5. ວັດຖຸ ແລະ ພະລິດຕະພັນສໍາເລັດຮູບ ທີ່ເຂົ້າມາ ຈະຕ້ອງຖືກກວດສອບທາງດ້ານຟິສິກ ຫຼື ຖືກກັບກັນ ໄວ້ກ່ອນ ພາຍຫຼັງການຮັບ ຫຼື ການຜະລິດ ຈິນກ່ວາວ່າ ພວກມັນຈະຖືກອະນຸຍາດໃຫ້ປ່ອຍເພື່ອນຳໃຊ້ ຫຼື ຈຳໜ່າຍ.
- 6.6. ພະລິດຕະພັນເຄິ່ງສໍາເລັດຮູບ, ພະລິດຕະພັນກ່ອນນຳໄປບັນຈຸຫຼຸມໜໍ່ ທີ່ໄດ້ສ້າງຊື້ເຂົ້າມາ ຈະຕ້ອງໄດ້ຮັບ ການຈັດການ ເຊັ່ນດຽວກັນກັບກັບການຮັບວັດຖຸດີບ.
- 6.7. ວັດຖຸ ແລະ ພະລິດຕະພັນທັງໝົດ ຕ້ອງໄດ້ຖືກເກັບຮັກສາພາຍໃນເງື່ອນໄຂທີ່ເໝາະສົມ ຕາມທີ່ໄດ້ກຳນົດໄວ້ ໂດຍຜູ້ຜະລິດ ແລະ ຕາມລຳດັບ ເພື່ອອະນຸຍາດໃຫ້ມີການແຍກຊຸດຜະລິດ ແລະ ການໝູນວຽນ ພາຍໃນສາງ
- 6.8. ການກວດສອບຜົນຜະລິດ ແລະ ຍອດລວມຂອງປະລິມານ ທີ່ຈະດຳເນີນການຜະລິດ ຕາມຄວາມຈຳ

ເປັນ ເພື່ອໃຫ້ແມ່ໄຈວ່າ ບໍ່ມີການຄາດເຄື່ອນອອກຈາກຂອບເຂດການການຍອມຮັບ.

- 6.9. ການດຳເນີນການຜະລິດກັບຜະລິດຕະພັນທີ່ຕ່າງກັນ ຕ້ອງບໍ່ໃຫ້ດຳເນີນພ້ອມງົງກັນ ຫຼື ຕໍ່ເນື້ອງກັນ ຍົກເວັ້ນແຕ່ວ່າບໍ່ມີຄວາມສ່ຽງຂອງການປິນເປື້ອນ ຫຼື ການປິນເປື້ອນຂ້າມ.
- 6.10. ໃນຖຸກງົງຂັ້ນຕອນຂອງຂະບວນການຜະລິດ, ຜະລິດຕະພັນ ແລະ ວັດຖຸຕ່າງໆ ຕ້ອງໄດ້ຮັບການປິກ ປ້ອງຈາກຈຸລິນຊີ ແລະ ການປິນເປື້ອນອື່ນໆ. ການບໍາບັດໄດ້ ທີ່ໄດ້ໃຊ້ເພື່ອລິດການປິນເປື້ອນຂອງເຊື້ອ ລາ/ຈຸລິນຊີ ຫຼື ການລົບກວນອື່ນໆ ຈະຕ້ອງຮັດເປັນລາຍລັກອັກສອນ.
- 6.11. ເມື່ອມີການຮັດວຽກກັບວັດຖຸ ແລະ ຜະລິດຕະພັນແຫ້ງ, ຂໍ້ຄວນລະວັງພິເສດ ຄວນຈະຕ້ອງໃຫ້ມີ ເພື່ອປ້ອງກັນການສ້າງ ແລະ ການແຜ່ກະຈາຍຂອງຝູ່ນີ້.
- 6.12. ຕະຫຼອດເວລາໃນການດຳເນີນການຜະລິດ, ວັດຖຸ, ຜະລິດຕະພັນກ່ອນນຳໄປບັນຈຸທຸມຫໍ່ ແລະ ພາຊະນະບັນຈຸ, ອຸປະກອນລາຍການໃຫຍ່ໆ ແລະ ຖ້າເໝາະສີມ ຫ້ອງທີ່ນຳໃຊ້ ຕ້ອງຕິດສະຫຼາກ ຫຼື ລະບຸ ດ້ວຍການປຶ່ງບອກເຖິງຜະລິດຕະພັນ ຫຼື ວັດຖຸທີ່ກໍາລັງດຳເນີນການຜະລິດ. ຄວາມແຮງ (ຫ້າມີ) ແລະ ຫ້າຍເລກຊຸດຜະລິດ. ສິ່ງປຶ່ງບອກນີ້ ຈະກ່າວເຖິງຂັ້ນຕອນຂອງການຜະລິດ ຫ້າມີ.
- 6.13. ສະຫຼາກທີ່ໃຊ້ກັບພາຊະນະບັນຈຸ, ອຸປະກອນ ຫຼື ເຕືອງມີ ຈະຕ້ອງຊັດເຈນ, ອ່ານງ່າຍ ແລະ ຢູ່ໃນຮູບ ແບບທີ່ບໍລິສັດໄດ້ຕິກລົງກັນ. ມັນມັກເປັນປະໂຫຍດ ນອກຈາກການໃຊ້ຂໍ້ຄວາມຄໍາສັບຢູ່ຫຼາກແລ້ວ ກໍ່ ມັກມີການໃຊ້ສະຫຼາກທີ່ເປັນສີ ເພື່ອລະບຸສະຖານະ (ຕົວຢ່າງ: ກັກກັນ, ຍອມຮັບ, ປະຕິເສັດ, ສະອາດ ແລະ ອື່ນໆ).
- 6.14. ຕ້ອງໄດ້ດຳເນີນການກວດສອບ ເພື່ອໃຫ້ແມ່ໄຈວ່າທໍ່, ອຸປະກອນອື່ນໆ ທີ່ໃຊ້ສໍາລັບການຂົນສົ່ງ ຜະລິດຕະພັນຕ່າງໆ ຈາກພື້ນທີ່ໜຶ່ງຫາພື້ນທີ່ອື່ນໆ ມີການເຊື່ອມຕໍ່ຢ່າງຖືກຕ້ອງເໝາະສີມ.
- 6.15. ການເຂົ້າເຖິງອາຄານການຜະລິດ ຈະຖືກຈຳກັດ ໃຫ້ສະເພາະແຕ່ຜູ້ທີ່ມີສິດອໍານາດເທົ່ານັ້ນ.
- 6.16. ນັ້ນທີ່ໃຊ້ເປັນສ່ວນປະສົມສໍາລັບການລ້າງຂັ້ນສຸດທ້າຍ ຂອງອຸປະກອນການຜະລິດ ຈະຕ້ອງໄດ້ຮັບ ການບໍາບັດ ເພື່ອຫຼຸດຜ່ອນການປິນເປື້ອນຂອງຈຸລິນຊີ.

ການກວດສອບຄວາມຖືກຕ້ອງ (VERIFICATION)

- 6.17. ວຽກກ່ຽວກັບການກວດສອບຄວາມຖືກຕ້ອງ ແມ່ນຈໍາເປັນໃນການພິສຸດ ການຄວບຄຸມ ໃນມູມມອງທີ່ ສໍາຄັນຂອງການປະເຕີເຕັການສະພາະ ຕ້ອງມີການລະບຸ ແລະ ເຮັດເປັນເອກະສານ. ການປ່ຽນແປງທີ່ ສໍາຄັນ ຕໍ່ສິ່ງອໍານວຍຄວາມສະດວກ ແລະ ອຸປະກອນການທິດສອບ ແລະ ຂະບວນການຕ່າງໆ ທີ່ອາດ

ສິ່ງຜົນກະທຶນທຳຜະລິດຕະພັນ ຕ້ອງໄດ້ຮັບການກວດສອບຄວາມຖືກຕ້ອງ. ຈະໃຊ້ວິທີການປະເມີນຄວາມສ່ຽງ ເພື່ອກຳນົດຂອບເຂດ ແລະ ຂອບເຂດຂອງການກວດສອບ.

ກະລຸນາອ້າງອີງຕໍ່ລາຍລະອຽດ ໃນເອກະສານຊ້ອນຫ້າຍທີ 2-ການກວດສອບຄວາມຖືກຕ້ອງ (Verification).

ການປ້ອງກັນການປິນເປື້ອນຂໍ້າມໃນຜະລິດຕະພັນ (PREVENTION OF CROSS-CONTAMINATION IN PRODUCTION)

- 6.18. ຕ້ອງຫຼືກລົງການປິນເປື້ອນ ຂອງວັດຖຸດີບ ຫຼື ຜະລິດຕະພັນ ໂດຍວັດຖຸອື່ນ ຫຼື ຜະລິດຕະພັນອື່ນ. ຄວາມສ່ຽງຂອງການປິນເປື້ອນຂໍ້າມໂດຍບໍ່ເຄີຍເນື້ນ ເກີດຈາກ ບໍ່ມີການຄວບຄຸມຝູນ, ອາຍແກສ, ອາຍລະເທິຍ, ສະເປີ, ຫຼື ສົ່ງທີ່ມີຊີວິດ ແລະ ຜະລິດຕະພັນຜະລິດຕະພັນຕ່າງ ໃນຂະບວນການ ຈາກສານ ຖົກຄ້າງຢູ່ອຸປະກອນ ແລະ ຈາກເລື້ອຜັ້ນຂອງຜູ້ປະໂຫັດງານ. ຄວາມສໍາຄັນຂອງຄວາມສ່ຽງນີ້ແກກຕ່າງກັນໄປ ຕາມປະເພດຂອງສານປິນເປື້ອນ ແລະ ຜະລິດຕະພັນທີ່ຖືກປິນເປື້ອນ.
- 6.19. ການປິນເປື້ອນຂໍ້າມ ຈະຕ້ອງຫຼືກລົງ ໂດຍມາດຕະການທາງດ້ານເຕັກນິກ ຫຼື ການຈັດຕັ້ງທີ່ເໝາະສີມຕົວຢ່າງ:
- 6.19.1. ການຜະລິດໃນພື້ນທີ່ທີ່ແຍກ ຫຼື ບຸກລະດົມ (ແຍກເວລາ) ຈາກນັ້ນ ແມ່ນການທຳຄວາມສະອາດຕາມຄວາມເໝາະສີມ;
 - 6.19.2. ການສະໜອງໃຫ້ມີ ແອລ່ອກ ແລະ ການແຍກອາກາດ;
 - 6.19.3. ຈໍາກັດການປິນເປື້ອນ ທີ່ເປັນສາເຫດຈາກການໝູນວຽນຂອງອາກາດ ຫຼື ການນຳເຂົ້າຂອງອາກາດທີ່ບໍ່ໄດ້ຖືກບໍາບັດຢ່າງພຽງພໍ ຫຼື ບໍ່ໄດ້ຖືກບໍາບັດ;
 - 6.19.4. ການນຸ່ງເຄື່ອງປ້ອງກັນດ້ານພາຍໃນພື້ນ ທີ່ຜະລິດຕະພັນທີ່ມີຄວາມສ່ຽງເປັນພິເສດ ຈາກການປິນເປື້ອນຂໍ້າມ ທີ່ໄດ້ດໍາເນີນຢູ່;
 - 6.19.5. ການໃຊ້ຂັ້ນຕອນການອະນາໄມ ແລະ ການຫຼຸດການປິນເປື້ອນທີ່ໄດ້ຮັບອະນຸຍາດ ທີ່ຮູ້ເຖິງປະສິດທິຜົນແລ້ວ, ເນື່ອງຈາກການທຳຄວາມສະອາດອຸປະກອນທີ່ບໍ່ມີປະສິດທິພາບ ເປັນສາເຫດຂອງການປິນເປື້ອນ.
 - 6.19.6. ການໃຊ້ “ລະບົບປິດ ” ໃນການຜະລິດ;
 - 6.19.7. ທິດສອບ ສົ່ງຖືກຄ້າງ ແລະ ການສະໜູນກາບອກສະຖານນະ ການອະນາໄມ ໃນອຸປະກອນ.
 - 6.19.8. ຂໍ້ກຳນົດພິເສດສໍາລັບການສຸ່ມຕົວຢ່າງ, ການສັ່ງນໍ້າໜັກ, ການປະສົມ ແລະ ການປະຕິບັດການດຳເນີນວັບພິດຕິບ ບ່ອນທີ່ເກີດມີຜູ້ນ.
- 6.20. ມາດຕະການໃນການປ້ອງການການປິນເປື້ອນ ແລະ ປະສິດທິພາບຂອງມັນ ຈະຖືກກວດສອບເປັນແຕ່ລະໄລຍະຕາມຂັ້ນຕອນທີ່ກຳນົດໄວ້.

ວັດຖຸດິບ (STARTING MATERIALS)

- 6.21. ການຈັດຊື້ວັດຖຸດິບແມ່ນການປະຕິບັດທີ່ສໍາຄັນ ເຊິ່ງຕ້ອງກ່ຽວຂ້ອງກັບບຸກຄະລາກອນທີ່ມີຄວາມຮູ້ ແລະ ຜູ້ສະໜອງສະເພາະ ຢ່າງທົ່ວເຖິງ.
- 6.22. ວັດຖຸດິບ ຈະຕ້ອງຈັດຊື້ຈາກຜູ້ສະໜອງທີ່ໄດ້ຮັບອະນຸມັດ ເຊິ່ງມີຢູ່ໃນຂໍ້ກຳນົດທີ່ກ່ຽວຂ້ອງ ແລະ ຖ້າ ເປັນໄປໄດ້ ຈະຕ້ອງຊື້ໂດຍກິງຈາກຜູ້ຜະລິດ. ຂໍແນະນຳວ່າ ຂໍກຳນົດທີ່ຈະກຳນົດຂຶ້ນໂດຍຜູ້ຜະລິດນັ້ນ ຈະຕ້ອງປຶກສາຫາລື ກັບຜູ້ສະໜອງ. ຜູ້ສະໜອງວັດຖຸ ຕ້ອງໄດ້ຮັບການປະເມີນຢ່າງພຽງພໍ ແລະ ການ ປະເມີນ ຕ້ອງໄດ້ຮັບການບັນທຶກ. ແນການປະເມີນຜູ້ສະໜອງ ຈະຕ້ອງລວມເຖິງ ລາຍຊື້ບັນຊີຜູ້ສະໜອງທີ່ໄດ້ຮັບອະນຸມັດ ເຊິ່ງອາດຈະລວມເຖິງຜູ້ສະໜອງຫາງເລືອກອື່ນ, ການເມີນເບື້ອງຕົ້ນກ່ອນທີ່ ການເອົາຜູ້ສະໜອງຂຶ້ນໃນລາຍຊື້ຜູ້ສະໜອງທີ່ຈະອະນຸມັດ ແລະ ຫຼັງຈາກນັ້ນ ກໍ່ຕ້ອງໄດ້ເຮັດການປະເມີນຜູ້ສະໜອງເປັນແຕ່ລະໄລຍະ.
- 6.23. ສໍາລັບການມອບສິ່ງແຕ່ລະຄັ້ງ, ພາຊະນະບັນຈຸ ຕ້ອງໄດ້ຮັບການກວດສອບຄວາມຖືກຕ້ອງຂອງການ ຫຼຸ້ມທໍ່ ແລະ ການອັດເຈັບ ແລະ ຄວາມກົງກັນລະຫວ່າງບັນທຶກສິ່ງມອບ ແລະ ສະຫຼົາກາຂອງຜູ້ສະໜອງ.
- 6.24. ຊ້າການມອບສິ່ງວັດຖຸໜຶ່ງຮັ້ງ ປະກອບດ້ວຍຊຸດຜະລິດທີ່ແຕກຕ່າງໆຮັ້ນ, ແຕ່ລະຊຸດຜະລິດ ຈະໄດ້ຮັບ ການພິຈາລະນາ ໃຫ້ແຍກຕ່າງໆຫາກ ເພື່ອການສຸ່ມຕົວຢ່າງ, ການທິດສອບ ແລະ ການປ່ອຍ.
- 6.25. ວັດຖຸດິບໃນພື້ນທີ່ເວັບຮັກສາ ຕ້ອງໄດ້ລະບຸຢ່າງເໝາະສິມ. ສະຫຼົາກາຢ່າງໜ້ອຍຈະຕ້ອງມີຂໍ້ມູນ ດັ່ງລຸ່ມ ນີ້:
- 6.25.1. ຂໍ້ກຳນົດຂອງຜູ້ຜະລິດຕະພັນ ແລະ ເລກລະຫັດອ້າງອີງພາຍໃນ ຖ້າມີ.
 - 6.25.2. ເລກຊຸດຜະລິດ ໃນໃບຮັບ
 - 6.25.3. ສະຖານະຂອງກ່ຽວກັບຂໍ້ຄວາມ (ຕົວຢ່າງ: ກັກກັນ, ກຳລັງທິດສອບ, ອະນຸມັດ, ປະຕິເສດ)
- 6.26. ຈະຕ້ອງມີຂັ້ນຕອນ ຫຼື ມາດຕະການທີ່ເໝາະສິມ ເພື່ອຮັບປະກັນການລະບຸເນື້ອໃນ ຂອງແຕ່ລະ ພາຊະນະບັນຈຸວັດຖຸດິບ. ພາຊະນະບັນຈຸສໍາລັບຜະລິດຕະພັນກ່ອນການບັນຈຸຫຼຸ້ມທໍ່ (bulk) ທີ່ຕົວຢ່າງ ໄດ້ຖືກຖອນ ກໍ່ຕ້ອງໄດ້ລະບຸ.
- 6.27. ວັດຖຸດິບທີ່ໄດ້ຮັບອະນຸຍາດປ່ອຍ ຈາກພະແນກຄວບຄຸມຄຸນນະພາບ ແລະ ມີບັງອາຍຸເທົ່ານັ້ນ ທີ່ຈະ ຖືກນຳໃຊ້.
- 6.28. ວັດຖຸດິບຕ້ອງໄດ້ຖືກຈ່າຍໂດຍບຸກຄະລາກອນທີ່ໄດ້ຮັບມອບໝາຍເທົ່ານັ້ນ, ແລະ ປະຕິບັດຕາມຂັ້ນຕອນ ທີ່ໄດ້ກຳນົດໄວ້ ເພື່ອໃຫ້ແນ່ໃຈວ່າ ວັດຖຸທີ່ຖືກຕ້ອງໄດ້ຖືກຕິດຊື່ງ ຫຼື ວັດແທກຢ່າງຊັດເຈນ ໃນ ພາຊະນະທີ່ສະອາດ ແລະ ຕິດສະຫຼົາກາໃສ່ພາຊະນະບັນຈຸ ຢ່າງເໝາະສິມ.

6.29. ວັດຖຸທີ່ໄດ້ຖືກຈ່າຍອອກ ແລະ ນ້ຳໜັກ ຫຼື ບໍລິມາດຂອງມັນ ຈະຕ້ອງໄດ້ຖືກກວດສອບຢ່າງອິດສະຫະ ແລະ ການກວດສອບ ກໍ່ຕ້ອງໄດ້ຮັບການບັນທຶກ.

6.30. ວັດຖຸ ທີ່ໄດ້ຈ່າຍອອກ ສໍາລັບແຕ່ລະຊຸດຜະລິດ ຕ້ອງໄດ້ເວັບໄວ້ນໍາກັນ ແລະ ຕິດສະຫຼາກຢ່າງຊັດເຈນ.

ການດຳເນີນການກັບ: ຜະລິດຕະພັນເຄົ່າສຳເລັດຮູບ ແລະ ຜະລິດຕະພັນກ່ອນນຳໄປບັນຈຸຫຼຸມຫໍ່ (PROCESSING OPERATIONS: INTERMEDIATE AND BULK PRODUCTS)

6.31. ການແນະນຳສຸດຕໍ່ລາການຜະລິດທີ່ເປັນຕົ້ນແບບ ຕ້ອງໄດ້ຮັບການປະເມີນຢ່າງພຽງພໍ ເພື່ອກຳນົດວ່າ ມັນເໝັ້ນຈະສໍາລັບການດຳເນີນການທີ່ເປັນປີກະຕິປະຈຳວັນ ແລະ ຄວາມສາມາດຂອງການດຳເນີນການຜະລິດຊື້ ໄປຊື້ມາໄດ້.

6.32. ບຸກຄະລາກອນຝ່າຍການຜະລິດ ຕ້ອງປະຕິບັດຕາມຂັ້ນຕອນທີ່ໄດ້ກຳນົດ ແລະ ອະນຸຍາດສໍາລັບທຸກຂັ້ນຕອນຂອງຂະບວນການຜະລິດ.

6.33. ສ່ວນທີ່ບ່ຽງເບນຈາກຂັ້ນຕອນທີ່ກຳນົດ ຈະຖືກບັນທຶກ ແລະ ຕີກລົງ ລະຫວ່າງ ຫົວໜ້າຝ່າຍຜະລິດ ແລະ ຝ່າຍຄວບຄຸມຄຸນນະພາບ.

6.34. ກ່ອນການເລີ່ມການຜະລິດໃດໆ ຈະຕ້ອງດຳເນີນການຕາມຂັ້ນຕອນ ເພື່ອໃຫ້ແນ່ໃຈວ່າເພື່ນທີ່ເຮັດວຽກ ແລະ ອຸປະກອນຕ່າງໆ ປາດສະຈາກວັດຖຸ, ຜະລິດຕະພັນ ຫຼື ເອກະສານ ທີ່ບໍ່ຕ້ອງການ ສໍາລັບການຜະລິດ.

6.35. ການຄວບຄຸມໃນລະຫວ່າງຂະບວນການ ໄດ້ທີ່ຈໍາເປັນ ແລະ ການຄວບຄຸມສິ່ງແວດລ້ອມຕ່າງ ຈະ ຕ້ອງໄດ້ດຳເນີນການປະຕິບັດ ແລະ ບັນທຶກ.

6.36. ກ່ອນການໃສ່ສະຫຼາກ ຫຼື ເຄື່ອງໝາຍໃສ່ວັດຖຸ ແລະ ອຸປະກອນ ຫຼື ເຄື່ອງໝາຍ ຫຼື ສະຫຼາກ ທີ່ບໍ່ກ່ຽວຂ້ອງ ທີ່ໄດ້ນຳໃຊ້ກ່ອນໜ້ານີ້ທັງໝົດ ຕ້ອງໄດ້ເອົາອອກ.

6.37. ຜົນຜະລິດຕະພັນສຸດທ້າຍຂອງແຕ່ລະຂັ້ນຕອນການຜະລິດ ຈະຖືກບັນທຶກ ແລະ ກວດສອບສົມທຽບ ກັບຮັດຕາສ່ວນຕ່າງໆ ທີ່ໄດ້ກຳນົດໃນທິດສະດີ. ສ່ວນບ່ຽງເບນທີ່ສໍາຄັນຕ່າງ ຈາກຜົນຜະລິດທີ່ໄດ້ຄາດ ດະເນໄວ້ນັ້ນ ຈະຕ້ອງໄດ້ຖືກບັນທຶກ ແລະ ກວດສອບຫາສາເຫດ.

6.38. ການເວັບຮັກສາວັດຖຸຕ່າງໆ ແລະ ຜະລິດຕະພັນທີ່ຕ້ອງນຳໄປດຳເນີນຂັ້ນຕອນຕໍ່ໄປ ຕ້ອງຢູ່ພາຍໃນ ເງື່ອນໄຂການຄວບຄຸມ.

ພາຊະນະບັນຈຸຫຼຸມຫໍ່ (PACKAGING MATERIALS)

6.39. ການຈັດຊື້, ການຈັດການ ແລະ ການຄວບຄຸມວັດຖຸສິ່ງພິມ ຈະຕ້ອງໄດ້ໃຫ້ຄວາມສົນໃຈເຊັ່ນດຽວກັບ

ວັດຖຸຕັ້ງຕົນ.

- 6.40. ຕ້ອງເອົາໃຈໃສ່ເປັນພື້ນເສດຕໍ່ວັດຖຸສິ່ງພິມຕ່າງໆ. ຕ້ອງເກັບຮັກສາວັດຖຸສິ່ງພິມໄວ້ໃນເງື່ອນໄຂສະພາບທີ່ປອດໄພຢ່າງພຽງພໍ ເຊັ່ນ ເພື່ອແຍກການເຂົ້າເຖິງທີ່ບໍ່ໄດ້ຮັບອະນຸຍາດ. ສະຫຼາກທີ່ຖືກຕັດ ແລະ ວັດຖຸສິ່ງພິມຕ່າງໆ ຕ້ອງໄດ້ຖືກເກັບ ແລະ ຂົນສິ່ງໃນພາຊະນະປິດທີ່ແຍກຕ່າງໜາກ. ວັດຖຸບັນຈຸຫຼຸມທີ່ຈະທີ່ຈະຖືກໃຊ້ ແມ່ນໃຫ້ແຕ່ຜູ້ທີ່ໄດ້ຮັບອະນຸຍາດເທົ່ານັ້ນ ແລະ ປະຕິບັດຕາມຂັ້ນຕອນການປະຕິບັດທີ່ໄດ້ຮັບອະນຸຍາດ.
- 6.41. ການມອບສິ່ງ ຫຼື ຊຸດຜະລິດຂອງເຄື່ອງບັນຈຸຫຼຸມ ຫຼື ວັດຖຸຫຼຸມທີ່ໜຶ່ງທີ່ໄດ້ພິມ ແຕ່ລະຄົ້ງ ຈະຕ້ອງໄດ້ຮັບເຄື່ອງໝາຍອ້າງອີງ ຫຼື ເຄື່ອງໝາຍປະຈຳຕົວ.
- 6.42. ວັດຖຸຫຼຸມທີ່ໜຶ່ງ ຫຼື ວັດຖຸຫຼຸມທີ່ດ້ານນອກທີ່ລ້າສະໄໝແລ້ວ ຈະຕ້ອງຖືກທຳລາຍ ແລະ ບັນທຶກການສໍາລະ.
- 6.43. ເມື່ອໄດ້ກຳນົດແຜນປະຕິບັດການຫຼຸມທີ່, ຈະຕ້ອງໃຫ້ຄວາມເອົາໃຈໃສ່ເປັນພື້ນເສດ ເພື່ອຫຼຸດຄວາມສ່ວງຂອງການປິ່ນເປື້ອນໄຂວ່າ, ການປິ່ນເປີ ຫຼື ການປ່ຽນແທນ. ພະລິດຕະພັນທີ່ແຕກຕ່າງກັນ ຈະບໍ່ໃຫ້ມີການບັນຈຸຫຼຸມທີ່ຢູ່ບໍລິເວັນທີ່ໄກ້ກຽງກັນ ຍົກເວັ້ນ ມີການແຍກທາງດ້ານກາຍຍະວິພາກ.
- 6.44. ການການປະຕິບັດການບັນຈຸຫຼຸມທີ່ຜະລິດຕະພັນ ຕ້ອງໄດ້ປະຕິບັດຕາມຂັ້ນຕອນ ເພື່ອຮັບປະກັນວ່າ ພື້ນທີ່ຂອງການຮັດວຽກ, ສາຍການບັນຈຸຫຼຸມທີ່, ເຄື່ອງພິມ, ແລະ ອຸປະກອນອື່ນໆ ແມ່ນສະອາດ ແລະ ປາດສະຈາກຜະລິດຕະພັນ, ວັດຖຸ ຫຼື ເອກະສານໃດໆ ທີ່ນຳໃຊ້ກ່ອນໜັນນີ້. ຕ້ອງໄດ້ດຳເນີນການສະສາງສາຍການຜະລິດ ຕາມບັນຊີລາຍການກວດສອບທີ່ໝາຍະສົມ.
- 6.45. ຊື່ ແລະ ໝາຍເລກຊຸດຜະລິດຂອງຜະລິດຕະພັນທີ່ກຳລັງຈັດການຢູ່ນັ້ນ ຈະຕ້ອງສະແດງໃຫ້ເຫັນ ຢູ່ແຕ່ລະສະຖານນີ້ ຫຼື ສາຍການຫຼຸມທີ່.
- 6.46. ຜະລິດຕະພັນ ແລະ ວັດຖຸບັນຈຸຫຼຸມທີ່ທັງໝົດທີ່ຈະນຳໃຊ້ ຈະຕ້ອງໄດ້ຖືກກວດສອບໃນການຂົນສິ່ງ ໄປຍັງພະແນກບັນຈຸຫຼຸມທີ່ ໃນດ້ານປະລິມານ ແລະ ຂໍ້ມູນປະຈຳຕົວ ແລະ ຄວາມຖືກຕ້ອງສອດຄ່ອງກັບຄໍາແນະນຳໃນການບັນຈຸ.
- 6.47. ພາຊະນະສໍາລັບບັນຈຸຕ້ອງສະອາດ ກ່ອນການບັນຈຸ. ຕ້ອງດຳເນີນມາດຕະການຕ່າງໆ ເພື່ອປ້ອງກັນການປິ່ນເປື້ອນໃດໆ ເຊັ່ນ: ເສດແກ້ວ ແລະ ອະນຸພາບໂລທະນູອຍໆ.
- 6.48. ໂດຍປຶກກະຕິແລ້ວການບັນຈຸ, ການປິດຈອດ ຕ້ອງຕາມດ້ວຍການປະຕິບັດການໃສ່ສະຫຼາກ ໂດຍທັນທີ ໄວເທົ່າທີ່ຈະໄວໄດ້. ຖ້າບໍ່ໃຊ້ກໍລະນີດັ່ງກ່າວ ກໍໃຫ້ໃຊ້ວິທີທີ່ໜີເສີມ ເພື່ອໃຫ້ແມໃຈວ່າ ບໍ່ມີການສັບປິນ ຫຼື ການຕິດສະຫຼາກຜິດ.
- 6.49. ຕ້ອງປະຕິບັດດ້ວຍຄວາມເອົາໃຈໃສ່ເປັນພື້ນເສດຕໍ່ການດຳເນີນການພິມໃດໆ (ຕົວຢ່າງໝາຍເລກຊຸດ

ຜະລິດ/ລອດ ຫຼື ວັນໜີດອາຍຸ) ທີ່ຕ້ອງຮັດແຍກຕ່າງໆຫາກ ຫຼື ໃນໄລຍະຂອງການຫຼຸມທີ່ ຕ້ອງກວດສອບ ແລະ ບັນທຶກ. ຕ້ອງເອີ້ໃຈໃສ່ຕໍ່ການປະຕິບັດການພິມດ້ວຍມີ ເຊິ່ງຈະຕ້ອງໄດ້ກວດສອບທຸກຄັ້ງຢ່າງເປັນປົກກະຕິ.

- 6.50. ຕ້ອງໃຫ້ຄວາມລະມັດລະວັງເປັນພິເສດ ເມື່ອໄດ້ນຳໃຊ້ສະຫຼາກແບບຕັດ ແລະ ເມື່ອມີການພິມເກີນທີ່ກໍານົດ. ຕາມປົກກະຕິແລ້ວ ມັກຈະນີ້ມີມີໃຊ້ສະຫຼາກເປັນມ່ວນໃນການຕິດສະຫຼາກ ເພື່ອຊ່ວຍຫຼີກລ່ຽງການປິນເປ.
- 6.51. ມັກຈະປະຕິບັດການກວດສອບຕ່າງໆ ເພື່ອໃຫ້ແມ່ໄຈວ່າ ເຄື່ອງອ່ານລະຫັດອີເລັກໂຫຼມືກ, ເຄື່ອງນັບສະຫຼາກ ຫຼື ອຸປະກອນທີ່ຄ້າຍຄືນກັນ ແມ່ນຮັດວຽກຢ່າງຖືກຕ້ອງ.
- 6.52. ຂໍ້ມູນທີ່ພິມ ແລະ ຜູ່ຢູ່ເທິງວັດຖຸຫຼຸມທີ່ ຕ້ອງແຕກຕ່າງ ແລະ ທຶນທານຈາກການຈືດຈາງ ແລະ ການລຶບໄດ້ງ່າຍ.
- 6.53. ການຄວບຄຸມຜະລິດຕະພັນແບບອ່ອນລາຍຂອງ ໃນລະຫວ່າງການຫຼຸມທີ່ ຢ່າງໜ້ອຍຕ້ອງມີການກວດສອບ ດັ່ງຕໍ່ໄປນີ້:
 - 6.53.1. ລັກຊະນະທີ່ວ່າປຂອງເຄື່ອງຫຼຸມທີ່;
 - 6.53.2. ບໍ່ວ່າເຄື່ອງຫຼຸມທີ່ທີ່ສົມບູນ ຫຼື ບໍ່ສົມບູນ;
 - 6.53.3. ຜະລິດຕະພັນທີ່ຖືກຕ້ອງ ແລະ ວັດຖຸຫຼຸມທີ່ທີ່ໃຊ້;
 - 6.53.4. ບໍ່ວ່າການພິມທີ່ຫຼາຍເກີນໄປນັ້ນ ແມ່ນຖືກຕ້ອງ ຫຼື ບໍ່;
 - 6.53.5. ການຮັດໝ້າທີ່ຖືກຕ້ອງຂອງເຄື່ອງຕິດຕາມການຫຼຸມທີ່.
- 6.54. ຕົວຢ່າງທີ່ໄດ້ເອົາອອກໄປຈາກສາຍການບັນຈຸຫຼຸມທີ່ ຈະບໍ່ໃຫ້ສື່ງຄືນ;
- 6.55. ຜະລິດຕະພັນທີ່ກ່ຽວຂ້ອງກັບເຫດການຜະລິດທີ່ຜິດປົກກະຕິ ທີ່ໄດ້ຮັບການກວດສອບ, ການສືບສວນຫາສາເຫັດ ແລະ ໄດ້ຮັບການອະນຸມັດ ຈາກຜູ້ທີ່ມີສິດອໍານາດເທົ່ານັ້ນ ຈຶ່ງຈະສາມາດ ມໍາເຊົ້າສູ່ຂະບວນການຄືນໃໝ່ໄດ້. ຕ້ອງໄດ້ເກັບຮັກສາ ບັນທຶກລາຍລະອຽດ ຂອງການປະຕິບັດງານໄວ້.
- 6.56. ຄວາມແຕກຕ່າງ ຫຼື ຄວາມຜິດປົກກະຕິໃດໆທີ່ເປັນສໍາເລັນ ທີ່ໄດ້ກວດພິບ ລະຫວ່າງຍອດຂອງການຜະລິດ ຜະລິດຕະພັນກ່ອນການຫຼຸມທີ່ (Bulk) ແລະ ວັດຖຸສິ່ງພິມບັນຈຸຫຼຸມທີ່ ແລະ ຈໍານວນທີ່ຜະລິດ ຈະໄດ້ຕ້ອງໄດ້ຮັບການສືບສວນຫາສາເຫັດ ແລະ ພິຈາລະນາເປັນທີ່ໜ້າເພິ່ນໃຈແລ້ວ ກ່ອນປ່ອຍ.
- 6.57. ເມື່ອສໍາເລັດການປະຕິບັດການບັນຈຸຫຼຸມທີ່ແລ້ວ, ຊຸດວັດຖຸບັນຈຸຫຼຸມທີ່ທີ່ເຂົ້າລະຫັດແລ້ວ ທີ່ບໍ່ໄດ້ຖືກໃຊ້ ຈະຕ້ອງຖືກທຳລາຍ ແລະ ບັນທຶກການທຳລາຍ. ຖ້າວ່າວັດຖຸສິ່ງພິມທີ່ເຂົ້າລະຫັດນັ້ນ ຫາກຖືກສື່ງຄືນໄປຍັງສາງເກັບຮັກສາ ຈະຕ້ອງໄດ້ປະຕິບັດຕາມຂັ້ນຕອນທີ່ໄດ້ຮັບທີ່ໄດ້ຮັບອະນຸມາດ

ຜະລິດຕະພົນສໍາເລັດຮູບ (FINISHED PRODUCTS)

- 6.58. ព័ត៌មានរបស់អ្នកគាំទិញ និងរបៀបដោះស្រាយ ត្រូវបានបញ្ជាក់ ដើម្បីជួយបានបន្ថែមព័ត៌មានលម្អិតទូទៅ ដើម្បីបានចូលរួមការងារ។
 - 6.59. ការប្រើប្រាស់បច្ចេកទេស និងការបង្ហាញព័ត៌មាន ត្រូវបានបន្ថែមជាផ្លូវការ ដើម្បីជួយបានបន្ថែមព័ត៌មានលម្អិតទូទៅ ដើម្បីបានចូលរួមការងារ។
 - 6.60. ការបង្ហាញព័ត៌មាន និងការបង្ហាញព័ត៌មាន ត្រូវបានបន្ថែមជាផ្លូវការ ដើម្បីជួយបានបន្ថែមព័ត៌មានលម្អិតទូទៅ ដើម្បីបានចូលរួមការងារ។

ວັດຖຸທີ່ຖືກປະຕິເສດ, ກັດຶນ, ສົ່ງຄົມ (REJECTED, RECOVERED AND RETURNED MATERIALS)

- 6.65. ພະລິດຕະພັນທີ່ສຶ່ງຄືນຈາກຕະຫຼາດ ແລະ ທີ່ເຫຼືອຈາກການຄວບຄຸມຄຸນນະພາບຂອງໂຮງງານ ຈະຕ້ອງ
ຖືກທຳລາຍ ຍິກເວັນແຕ່ ຖ້າຄຸນນະພາບຂອງພວກມັນ ຫາກເປັນທີ່ໜ້າເຝັ່ງໃຈ; ພະລິດຕະພັນ
ດັ່ງກ່າວ ອາຈະໄດ້ຮັບການພິຈາລະນາໃຫ້ຂາຍ, ໃຫ້ຕິດສະຫຼາກ ຫຼື ກັ້ນໄດ້ ໃນຊຸດຕໍ່ມາ ຫຼັງຈາກທີ່
ພວກມັນ ໄດ້ຮັບການປະເມີນ ຈາກພະແນກຄວບຄຸມຄຸນນະພາບ ຕາມຂັ້ນຕອນການປະຕິບັດທີ່ໄດ້ກຳ

ນິດໄວ້. ລັກຊະນະຂອງຜະລິດຕະພັນ ແລະ ເງື່ອນໄຂຂອງການເກັບຮັກສາທີ່ຮຽກຮ້ອງ, ສະພາບ ແລະ ປະຫວັດ ແລະ ເວລາທີ່ຜ່ານໄປ ນັບຕັ້ງແຕ່ໄດ້ປ່ອຍຜະລິດຕະພັນ ຈະຖືກນຳມາພິຈາລະນາໃນການປະເມີນນີ້. ຖ້າຍັງມີຂໍ້ສົງໃສໃດທີ່ເກີດຂຶ້ນກ່ຽວກັບຄຸນນະພາບຂອງຜະລິດຕະພັນ ມັນຈະບໍ່ໄດ້ຮັບການພິຈາລະນາວ່າເຫັນຈະສົມສໍາລັບການ ອະນຸຍາດໃຫ້ອອກໃໝ່ ຫຼື ນຳກັບມາໃຊ້ຄືນ ເຖິງແມ່ນວ່າ ການດຳເນີນການ ທາງດ້ານເຄມີ ຂັ້ນພື້ນຖານ ເພື່ອການເກັບຮັກສົນ ສ່ວນປະກອບຫຼັກນັ້ນ ຈະມີຄວາມເປັນໄປໄດ້ກໍ່ຕາມ. ທຸກການມາດຕະການໃດໆທີ່ປະຕິບັດ ຈະຕ້ອງໄດ້ຮັບການບັນທຶກຢ່າງເຫັນຈະສົມ.

ພາກທີ 7 ການຄວບຄຸມຄຸນນະພາບ (QUALITY CONTROL)

ຫຼັກການ

ໂຮງງານຜະລິດປາທຸກແຫ່ງທີ່ໄດ້ຮັບການສ້າງຕັ້ງ ຈະຕ້ອງມີລະບົບການຄວບຄຸມຄຸນນະພາບ ທີ່ໄດ້ອອກແບບ ເພື່ອໃຫ້ແນ່ໃຈວ່າ ຜະລິດຕະພັນນັ້ນ ໄດ້ຖືກຜະລິດຕາມເງື່ອນໄຂ ແລະ ຂັ້ນຕອນທີ່ພຽງຟ້ ແລະ ດຳເນີນການຕາມຂໍ້ກຳນົດ ທີ່ໄດ້ກຳນົດໄວ້ ຢ່າງຕໍ່ເນື່ອງ.

ການຄວບຄຸມຄຸນນະພາບ ບໍ່ໄດ້ຈຳກັດ ແຕ່ການປະຕິບັດຢູ່ໃນຫ້ອງທິດລອງເທົ່ານັ້ນ ແຕ່ຕ້ອງກ່ຽວຂ້ອງກັບການຕັດສິນໃຈທັງໝົດ ທີ່ອາດກ່ຽວຂ້ອງກັບຄຸນນະພາບຂອງຜະລິດຕະພັນ.

ເພື່ອຈຸດປະສົງຂອງການຄວບຄຸມຄຸນນະພາບນີ້ ຈະຕ້ອງມີພະແນກແນກຄວບຄຸມຄຸນນະພາບ ທີ່ເໝາະສີມ ແລະ ເປັນອິດສະຫຼະ.

ທົ່ວໄປ

- 7.1. ການຄວບຄຸມຄຸນນະພາບ ແມ່ນກ່ຽວຂ້ອງກັບການສຸ່ມຕົວຢ່າງ, ຂໍກຳນົດຜະລິດຕະພັນ, ການທິດສອບ, ເອກະສານ ແລະ ຂັ້ນຕອນການປ່ອຍຜະລິດຕະພັນ ເພື່ອໃຫ້ໜັ້ນໃຈວ່າ ການທິດສອບທີ່ຈໍາເປັນນັ້ນໄດ້ຮັບການປະຕິບັດແທ້ຈີງ ແລະ ວັດຖຸຕ່າງໆ ຈະບໍ່ຖືກນຳໃຊ້ ແລະ ປ່ອຍອອກ ແລະ ສະໜອງ ເພື່ອຈຳໜ່າຍຈົນກວ່າ ຄຸນນະພາບຂອງພວກມັນ ຈະໄດ້ຮັບການປະເມີນເປັນທີ່ໜ້າຟໍໃຈ.
- 7.2. ພະແນກຄວບຄຸມຄຸນນະພາບ ຕ້ອງມີພື້ນທີ່ກຳນົດ ພ້ອມກັບພະນັກງານ ແລະ ໄດ້ຮັບການຝຶກອົບຮົມຢ່າງພຽງຟ້ ເພື່ອປະຕິບັດການວິໄຈຕາມທີ່ກຳນົດ ກ່ອນ, ລະຫວ່າງ ແລະ ຫຼັງຈາກການຜະລິດ.
- 7.3. ຖ້າຫາກພະແນກຄວບຄຸມຄຸນນະພາບ ບໍ່ໄດ້ປະຕິບັດການວິໄຈສະເພາະເຈາະຈີງ ໄດ້ໜຶ່ງໄດ້ ກໍສາມາດໃຊ້ການບໍລິການຈາກຫ້ອງທິດລອງ ຈາກພາຍນອກ ທີ່ໄດ້ຮັບການຮັບຮອງ/ເປັນທີ່ຍອມຮັບ ເພື່ອຮັດການທິດສອບ.
- 7.4. ການປະເມີນຜະລິດຕະພັນສໍາເລັດຮູບ ຕ້ອງປະຕິບັດທຸກປັດໃຈທີ່ກ່ຽວຂ້ອງທັງໝົດລວມທັງເງື່ອນໄຂຕ່າງໆ ຂອງການຜະລິດ, ການທິດສອບເປັນໄດ້ຮັບຂອງການຄວບຄຸມໃນຂະບວນການຜະລິດ, ການທິບຫວຸນເອກະສານການຜະລິດ (ລວມທັງການທຸ່ມທໍ່), ການຮ້ອງຮຽນຕໍ່ຂໍ້ກຳນົດຜະລິດຕະພັນສໍາເລັດຮູບ ແລະ ການກວດກາຊຸດກັບກ່ອງຂອງຜະລິດຕະພັນສໍາເລັດຮູບ.
- 7.5. ບຸກຄະລາກອນຄວບຄຸມຄຸນນະພາບ ຈະຕ້ອງເຂົ້າເຖິງທຸກພື້ນທີ່ ເພື່ອດຳເນີນການສຸ່ມຕົວຢ່າງ ແລະ ກວດສອບສອບສວນຫາສາເຫັດ ຕາມຄວາມເໝາະສີມ.
- 7.6. ບຸກຄະລາກອນຄວບຄຸມຄຸນນະພາບ ຈະຕ້ອງມີຄວາມຊ່ວງຊານເປັນພື້ເສດ ໃນຜະລິດຕະພັນ ເພື່ອໃຫ້ສາມາດເຮັດການທິດສອບ ແລະ ສັ່ງແປກປອມທີ່ຍອມຮັບ, ການມີການເຕີບໃຫຍ່ຂອງເຊື້ອລາ ແລະ ຄວາມບໍ່ສະໜ່າສະເໜີ ເມື່ອໄດ້ຮັບ ແລະ ໄດ້ກວດສອບວັດຖຸດິບ.

- 7.7. ຕ້ອງມີການກວດສອບ/ທິດສອບເອກະລັກ ແລະ ອຸນນະພາບຂອງວັດຖຸດິບ ແລະ ພະລິດຕະພັນສໍາເລັດຮູບ. ຕ້ອງຢືນເຖິງການມີ ຂອງສ່ວນປະສົມແຕ່ລະຢ່າງ ກ່ອນການປະສົມ.
- 7.8. ນອກຈາກໜ້າທີ່ຫຼັກເຫຼົ່ານີ້ແລ້ວ, ພະແນກຄວບຄຸມຄຸນນະພາບ ໂດຍທົ່ວໄປ ຈະມີໜ້າທີ່ອື່ນງ່າຍ ເຊັ່ນ: ການສ້າງ ແລະ ການປະຕິບັດຕາມຂັ້ນຕອນຂອງການຄວບຄຸມຄຸນນະພາບຫຼັງໝົດ, ການເກັບຮັກສາ ຕົວຢ່າງອ້າງອີງຂອງວັດຖຸດິບ, ພະລິດຕະພັນ, ຮັບປະກັນຄວາມຄົງທີ່ຕ້ອງຂອງສະຫຼາກໃນພາຊະນະບັນຈຸ ແລະ ພະລິດຕະພັນ, ຮັບປະກັນການກວດສອບຄວາມຄົງທີ່ມີຂອງພະລິດຕະພັນ ແລະ ອື່ນງ່າຍ. ການດຳເນີນການຫຼັກໝົດຫຼົ່ານີ້ຈະຕ້ອງ ດຳເນີນຕາມຂັ້ນຕອນການປະຕິບັດທີ່ໄດ້ຮັບອະນຸຍາດ ແລະ ມີ ການບັນທຶກ.
- 7.9. ຕ້ອງໄດ້ກວດສອບຕິດຕາມ ຄວາມຄົງທີ່ມີຂອງພະລິດຕະພັນສໍາເລັດຮູບຕາມແຜນການທີ່ເໝາະສົມ ແລະ ຕໍ່ເນື້ອງ ເຊິ່ງຈະຊ່ວຍໃຫ້ສາມາດກວດຫາບັນຫາກ່ຽວກັບຄວາມໜັ້ນຄົງໃດໆ ທີ່ກ່ຽວຂ້ອງກັບ ສຸດຕໍ່ລາ ຫຼື ບັນຫາກ່ຽວຂ້ອງກັບກ່ຽວຂ້ອງກັບ ທີ່ໄດ້ຮັບນຸ່າດຕະຫລາດ.

ການຊຸ່ມຕົວຢ່າງ (SAMPLING)

- 7.10. ເນື່ອງຈາກຄວາມຈົງທີ່ວ່າ ວັດຖຸດິບຈາກທຳມະຊາດ ຕ້ອງໄດ້ລວມວັດຖຸທຳມະຊາດແຕ່ລະຢ່າງເຂົ້າກັນ ເຊັ່ນ ການບັນຈຸອີງປະກອບຂອງເຊວທີ່ແຕກຕ່າງກັນ, ການຊຸ່ມຕົວຢ່າງ ຈະຕ້ອງໄດ້ປະຕິບັດດ້ວຍ ຄວາມລະມັດລະວັງເປັນພິເສດ ໂດຍບຸກຄະລາກອນທີ່ມີຄວາມສາມາດ. ທຸກຊຸດຕ້ອງໄດ້ຮັບການລະບຸ ດ້ວຍເອກະສານສະເພາະຕົວຂອງມັນ.
- 7.11. ຕ້ອງປະຕິບັດການຊຸ່ມຕົວຢ່າງໃຫ້ສອດຄ່ອງຕາມຂັ້ນຕອນທີ່ໄດ້ຮັບອະນຸຍາດ ເຊິ່ງຕ້ອງອະທິບາຍເຖິງ:
- 7.11.1. ວິທີການຊຸ່ມຕົວຢ່າງ
 - 7.11.2. ອຸປະກອນທີ່ໃຊ້
 - 7.11.3. ຈຳນວນຕົວຢ່າງທີ່ຈະຊຸ່ມ
 - 7.11.4. ຄໍາແນະນຳ ສໍາລັບການຊຸ່ມຕົວຢ່າງທີ່ຕ້ອງການ
 - 7.11.5. ປະເພດ ແລະ ເງື່ອນໄຂຂອງພາຊະນະບັນຈຸທີ່ຈະນຳໃຊ້.
 - 7.11.6. ການລະບຸພາຊະນະເກັບຕົວຢ່າງ.
 - 7.11.7. ເງື່ອນໄຂຂອງການເກັບຮັກສາ
 - 7.11.8. ການແນະນຳສໍາລັບການທຳຄວາມສະອາດ ແລະ ການເກັບຮັກສາອຸປະກອນຊຸ່ມຕົວຢ່າງ.
- 7.12. ຕົວຢ່າງອ້າງອີງຕ້ອງໃຫ້ເປັນຕົວແທນຂອງວັດຖຸ ຫຼື ພະລິດຕະພັນ ທີ່ຈະນຳໄປໃຊ້. ຕົວຢ່າງອື່ນງ່າຍ ອາດ ຖືກເກັບຮັກສາເພື່ອກວດສອບ ຕິດຕາມ ໃນສ່ວນທີ່ມີເປັນຮ່ວງ ຂອງການດຳເນີນການ (ຕົວຢ່າງ ການເລີ່ມຕົ້ນ ແລະ ການສັ້ນສຸດຂອງຂະບວນການ).
- 7.13. ພາຊະນະບັນຈຸຕົວຢ່າງ ຕ້ອງມີສະຫຼາກ ທີ່ລະບຸເນື້ອໃນໂດຍມີເລກຊຸດ, ວັນເດືອນປີ ເກັບຕົວຢ່າງ ແລະ

ພາຊະນະຕ່າງໆ ທີ່ໃຊ້ເກັບ.

- 7.14. ຕົວຢ່າງອ້າງອີງຈາກຊຸດຜະລິດຜະລິດຕະພັນສໍາເລັດຮູບ ແຕ່ລະຊຸດ ຕ້ອງໄດ້ຖືກເກັບຮັກສາຈົນເຖິງໜຶ່ງປີ ຫຼັງຈາກວັນໝີດອາຍຸ. ໂດຍທີ່ວີໄປຜະລິດຕະພັນສໍາເລັດຮູບ ຈະຖືກເກັບຮັກສາໄວ້ໃນເງື່ອນໄຂທີ່ໄດ້ແນະນຳ. ຕົວຢ່າງວັດຖຸດິບ (ນອກຈາກສານທຳລະລາຍ, ອາຍແກສ ແລະ ນ້ຳ) ຈະຕ້ອງໄດ້ເກັບຮັກສາໄວ້ເປັນເວລາຢ່າງໜ້ອຍສອງປີ ຫຼັງຈາກການປ່ອຍຜະລິດຕະພັນ ຖ້າຄວາມທົ່ານທານ ຫາກອະນຸຍາດໃຫ້. ຂ່ອງໄລຍະເວລານີ້ອາດຈະສັ້ນລົງ ຖ້າຄວາມຄົງຕົວຂອງພວກມັນ ຕາມທີ່ໄດ້ລະບຸ ໃນຂໍ້ການຟິດທີ່ກ່ຽວຂ້ອງ ຫາກສັ້ນກ່ອນ. ຕົວຢ່າງຂ້າງອີງຂອງວັດຖຸ ແລະ ພະລິດຕະພັນສໍາເລັດຮູບ ຈະຕ້ອງມີຂະໜາດພຽງພໍ ທີ່ຈະອະນຸຍາດໃຫ້ແກ່ການທິດສອບຄືນໃໝ່ຢ່າງເຕັມສ່ວນໄດ້.

ການທິດສອບ (TESTING)

- 7.15. ການທິດສອບທັງໝົດທີ່ອະທິບາຍຢູ່ໃນເອກະສານໃນການອະນຸຍາດຈໍາຫົ່າຍຕະຫຼາດ ຈະຕ້ອງໄດ້ຮັບການດຳເນີນການຕາມວິທີການ ແລະ ຂັ້ນຕອນທີ່ໄດ້ຮັບອະນຸຍາດ ທີ່ເປັນທີ່ຮັບຍອມຮັບໃນລະດັບສາກົນ (ອ້າງອີງເຖິງ ເອກະສານຄັດຕິດ 1: ບັນຊີລາຍການອ້າງອີງທີ່ສາກົນຍອມຮັບ ສໍາລັບວິທີການ ຫຼື ວິທີການທິດສອບຄວາມຖືກຕ້ອງ).
- 7.16. ຜົນຮັບຕ່າງໆ ທີ່ໄດ້ ຈະຕ້ອງຖືກບັນທຶກ ແລະ ກວດສອບເພື່ອໃຫ້ແນ່ໃຈວ່າສອດຄ່ອງກົມກຽວກັນ. ການຄໍານວນໃດໆ ຈະຕ້ອງຖືກກວດສອບຢ່າງເຄີມງວດ.
- 7.17. ການທິດສອບທີ່ໄດ້ປະຕິບັດ ຈະຕ້ອງໄດ້ຮັບການບັນທຶກ ເຊິ່ງການບັນທຶກຢ່າງໜ້ອຍຈະຕ້ອງມີຂໍ້ມູນດັ່ງລຸ່ມນີ້:
- 7.17.1. ຊື່ຂອງວັດຖຸ ແລະ ພະລິດຕະພັນ ລວມທັງຮູບແບບ.
 - 7.17.2. ເລກຊຸດຜະລິດ ແລະ ຖ້າເໝາະສີມ ຊື່ໂຮງງານຜູ້ຜະລິດ/ຜູ້ສະໜອງ.
 - 7.17.3. ການອ້າງອີງຕ່າງໆ ຕໍ່ຂໍ້ກຳນົດຜະລິດຕະພັນ ແລະ ຂັ້ນຕອນການປະຕິບັດການທິດສອບ.
 - 7.17.4. ຜົນຮັບຕ່າງໆ ເຊິ່ງປະກອບມີ ຂັ້ນຕົກ, ການຄິດໄລ່ ແລະ ການອ້າງອີງ ຕໍ່ເອກະສານໃບຢັ້ງຢືນການວິໄຈ.
 - 7.17.5. ວັນທີຂອງການທິດສອບ, ຊື່ຜູ້ທິດສອບ ແລະ ຊື່ຫ້ອງທິດລອງພາຍນອກ ຖ້ານຳໃຊ້.
 - 7.17.6. ວັນທີ ແລະ ລາຍເຊັນຂອງບຸກຄະລາກອນທີ່ປະຕິບັດການທິດສອບ.
 - 7.17.7. ວັນທີ ແລະ ລາຍເຊັນຂອງບຸກຄະລາກອນຜູ້ກວດສອບຄວາມຖືກຕ້ອງການການທິດສອບ ແລະ ການຄິດໄລ່ຕ່າງໆ.
 - 7.17.8. ຂໍ້ຄວາມຖະແຫຼງທີ່ຊັດເຈັນກ່ຽວກັບການປ່ອຍ, ການປະຕິເສດ (ຫຼື ການຕັດສິນໃຈອື່ນໆ) ແລະ ລາຍເຊັນພ້ອມລົງວັນທີ ຂອງຜູ້ທີ່ໄດ້ຮັບມອບໝາຍ.
- 7.18. ການຄວບຄຸມ ໃນລະຫວ່າງຂະບວນການຜະລິດ ເຊິ່ງລວມທັງການຜະລິດໃນພື້ນທີ່ການຜະລິດໄດ້ ບຸກຄະລາກອນການຜະລິດ ຕ້ອງດຳເນີນຕາມວິທີການທີ່ໄດ້ຮັບອະນຸຍາດຈາກພະແນກຄວບຄຸມ

ຄຸນະພາບ ແລະ ຜິນຮັບຕ່າງໆ ຕ້ອງໄດ້ຖືກບັນທຶກ.

- 7.19. ຕ້ອງໄດ້ໃຫ້ຄວາມເອົາໃຈໃສ່ເປັນພິເສດຕໍ່ຄຸນະພາບຂອງສານຄົມຕ່າງໆ, ເຄື່ອງແກ້ວທິດສອບ, ແລະ ນ້າສານເປື້ອຍ, ສານມາດຕະຖານອ້າງອີງ ແລະ ພູມປຸກ. ພວກມັນຕ້ອງໄດ້ຖືກກະກຽມ ໂດຍອີງຕາມຂັ້ນຕອນການປະຕິບັດທີ່ໄດ້ຮັບອະນຸຍາດ ແລະ ມີການບັນທຶກ.
- 7.20. ນ້ຳຢາວີໄຈຂອງຫ້ອງປະຕິບັດງານທີ່ມີຈຸດປະສົງນຳໃຊ້ວຽກງານວິໄຈ ຕ້ອງໄດ້ຮັດສະຫຼາກໃສ່ນ້ຳຢາວີກ່າວ ແລະ ເຊັ່ນໂດຍຜູ້ກະກຽມ. ນ້ຳຢາວີໄຈ, ພູມປຸກທີ່ໝີດອາຍຸ ຫຼື ໃຊັ້ງການບໍ່ໄດ້ ຕ້ອງໄດ້ລະບຸ ແລະ ໃສ່ສະຫຼາກ ພ້ອມເງື່ອນໄຂຂອງການເກັບຮັກສາ. ນອກຈາກນີ້, ນ້າສານເປື້ອຍສໍາລັບການວັດແທກ, ໃຫ້ລະບຸມີສຸດທ້າຍ ຂອງການກຳນົດມາດຕະຖານ ແລະ ປັດໃຈປະຈຸບັນລ້າສຸດ.
- 7.21. ສໍາລັບຂໍ້ມູນບາງປະເພດ (ຕົວຢ່າງ ຜິນການທິດສອບ, ຜິນຜະລິດ, ການຄວບຄຸມດ້ານສິ່ງແວດລ້ອມ) ເຊິ່ງແນະນຳໃຫ້ເວັບບັນທຶກ ໃນລັກຊະນະທີ່ອະນຸຍາດ ການປະເມີນແນວໃນໆມ.
- 7.22. ນອກຈາກນີ້, ຂໍ້ມູນສ່ວນໜຶ່ງ ຂອງການບັນທຶກຊຸດຜະລິດ ແລະ ຂໍ້ມູນດັ່ງເຕີມ ເຊັ່ນ: ປຶ້ມບັນທຶກຫ້ອງທິດລອງ ແລະ/ຫຼື ການບັນທຶກຕ່າງໆ ຕ້ອງໄດ້ຮັບການເກັບຮັກສາໄວ້ ແລະ ມີພ້ອມໃຊ້ງານ.

ການດຳເນີນແຜນການຕິດຕາມຄວາມຄົງຕົວ (ON GOING STABILITY PROGRAMME)

- 7.23. ພາຍຫຼັງທີ່ໄດ້ຮັບອະນຸຍາດວາງຕະຫຼາດ, ຄວາມຄົງທຶນ ຂອງຜະລິດຕະພັນຕ້ອງໄດ້ຮັບການຕິດຕາມຢ່າງຕໍ່ ເນື່ອງຕາມແຜນການທີ່ເໝາະສີມ ເຊິ່ງຈະຊ່ວຍໃຫ້ສາມາດກວດສອບຫາຄວາມໜັ້ນຄົງໄດ້ ທີ່ກ່ຽວຂ້ອງກັບສຸດຕໍ່ລາ ໃນກັບກ່ອງປາທີ່ວາງຂາຍຕະຫຼາດ.
- 7.24. ຈຸດປະສົງຂອງແຜນການສຶກສາຄວາມຄົງທຶນຂອງປາ ແມ່ນການຕິດຕາມກວດສອບຜະລິດຕະພັນ ຕະຫຼອດອາຍຸການເກັບຮັກສາ ແລະ ເພື່ອກວດສອບວ່າຜະລິດຕະພັນຍັງຄົງຢູ່ໃນຂອບເຂດຂໍ້ກໍານົດ ຂອງຜະລິດຕະພັນ ພາຍໃຕ້ເງື່ອນໄຂການເກັບຮັກສາທີ່ໄດ້ລະບຸຢູ່ໃນສະຫຼາກ.
- 7.25. ສ່ວນໃຫຍ່ມີກະໃຊ້ກັບຜະລິດຕະພັນທີ່ຢູ່ໃນກັບກ່ອງທີ່ອະຍາດຕະຫຼາດ/ຈໍາໜ່າຍ ແຕ່ການພິຈາລະນາ ການສຶກສາຄວາມຄົງຕົວ ໃຫ້ກວມເອົາແຜນການ ຕິດຕາມຄວາມຄົງທຶນຂອງຜະລິດຕະພັນກ່ອນການຫຼຸມທໍ່. ຍົກຕົວຢ່າງ ເມື່ອມີການເກັບຜະລິດຕະພັນກ່ອນການຫຼຸມທໍ່ຈໍານວນຫຼາຍເປັນເວລາດີນ ກ່ອນການບັນຈຸຫຼຸມທໍ່/ຫຼື ສົ່ງຈາກໂຮງງານຜະລິດໄປຢັ້ງສະຖານທີ່ບັນຈຸຫຼຸມທໍ່, ຜິນກະທົບຕໍ່ຄວາມຄົງທຶນ ຂອງຜະລິດຕະພັນທີ່ບັນຈຸ ຈະຕ້ອງໄດ້ຮັບການປະເມີນ ແລະ ສຶກສາພາຍໃຕ້ເງື່ອນໄຂສະພາບແວດລ້ອມທີ່ເປັນຈີງ. ນອກຈາກນີ້ຈະຕ້ອງກໍານົງເຖິງຜະລິດຕະພັນເຄິ່ງສໍາເລັດຮູບທີ່ເກັບ ແລະ ນຳໃຊ້ເປັນເວລານານ. ເຖິງຢ່າງໃດກໍຕາມເມື່ອມີຄວາມກ່ຽວຂ້ອງ, ກໍສາມາດກວດສອບຄວາມຄົງທຶນຂອງຜະລິດຕະພັນທີ່ຜະລິດຂຶ້ນໃໝ່ໄດ້.
- 7.26. ຕ້ອງໄດ້ອະທິບາຍແຜນການສຶກສາຄວາມຄົງທຶນ ຕາມເອກະສານຂັ້ນຕອນການດຳເນີນ (Protocol) ທີ່

ໄດ້ອະນຸມັດ ແລະ ຜິນໄດ້ຮັບຢ່າງ ໃນຮູບແບບການລາຍງານຢ່າງເປັນທາງການ. ອຸປະກອນ ທີ່ໃຊ້ສໍາລັບ ການສຶກສາຄວາມຄົງທຶນ (ຕົວຢ່າງ ຕຸ້ຄວບຄຸມຄວາມຄົງທຶນ) ຕ້ອງຜ່ານການກວດສອບມີຄຸນສົມບັດ ແລະ ມີການບໍາລຸງຮັກສາທີ່ເໝາະສືມ.

- 7.27. ຂັ້ນຕອນການດຳເນີນ (Protocol) ຂອງແຜນການສຶກສາຄວາມຄົງທຶນ ຕ້ອງຂະຫຍາຍໃຫ້ເຖິງຈຸດສິນ ສຸດ ຂອງອາຍຸການເວັບຮັກສາ ແລະ ຈະລວມເຖິງ ແຕ່ບໍ່ຈໍາວັດພຽງແຕ່ຄ່າວັດແທກ (Parameters) ຕ່າງໆ ດັ່ງຕໍ່ປັນ:
- 7.27.1. ຈຳນວນຊຸດຜະລິດ ຕໍ່ຄວາມແຮງ ແລະ ຂະໜາດຊຸດທີ່ແຕກຕາງໜ້ານ ຕາມຄວາມເໝາະສືມ.
 - 7.27.2. ວິທີການທິດສອບກາຍປະວິພາກ, ເຄມີ, ຈຸລະຊີວະວິທະຍາ ແລະ ຊິວະພາບ, ຄວາມຄົງທຶນຂອງຄ່າວັດແທກຕ່າງໆ ທີ່ກ່ຽວຂ້ອງ
 - 7.27.3. ເກັນການຍອມຮັບ
 - 7.27.4. ການອ້າງອີງໃສ່ວິທີທິດສອບ.
 - 7.27.5. ການອະທິບາຍເຖິງລະບົບປິດກັບກ່ອງ.
 - 7.27.6. ຊ່ວງເວລາການທິດສອບ (ຈຸດຕ່າງໆຂອງເວລາ) (time points)
 - 7.27.7. ການອະທິບາຍເຖິງອື່ນໄຂການເກັບຮັກສາ.
 - 7.27.8. ຄ່າວັດແທກອື່ນໆສະພາະ ຕໍ່ກັບຜະລິດຕະພັນສໍາເລັດຮູບ.
- 7.28. ຂັ້ນຕອນການດຳເນີນງານ ຂອງແຜນການສຶກສາຄວາມຄົງຕົວ ອາດຈະແຕກຕ່າງ່ຈາກການສຶກສາ ຄວາມຄົງທຶນໄລຍະຍາວ ໃນເບື້ອງຕົ້ນຕາມເອກະສານ ທີ່ໄດ້ຢືນເພື່ອສະເໜີຂໍອະນຸມາດ້ານການ ຕະຫຼາດ ໂດຍໄດ້ໃຫ້ຂໍ້ມູນທີ່ຖືກຕ້ອງ ແລະ ດ້ວຍງົນໄວ້ຢູ່ໃນຂັ້ນຕອນການດຳເນີນງານ.
- 7.29. ຈຳນວນຊຸດຜະລິດ ແລະ ຄວາມຖື່ຂອງການທິດສອບ ຕ້ອງໃຫ້ມີຂໍ້ມູນທີ່ພຽງພໍ ສໍາລັບການວິເຄາະ ແນວໂນມ. ຢ່າງໜ້ອຍ ຫຼື່ງຊຸດຜະລິດຕະພັນ ຕໍ່ປີ ຂອງຜະລິດຕະພັນທີ່ໄດ້ຜະລິດ ໃນທຸກໆຄວາມແຮງ ແລະ ທຸກປະເພດຂອງວັດຖຸທຸ້ມທີ່ໜຶ່ງ ຖ້າກ່ຽວຂ້ອງ ຈະຕ້ອງລວມຢູ່ໃນແຜນການຕິດຕາມຄວາມຄົງທຶນ (ຍົກເຕັ້ວ່າຈະບໍ່ມີການຜະລິດໃນຊ່ວງປິນ້ນ.) ຕ້ອງໃຫ້ມີການອະທິບາຍເຫດຜົນທາງວິທະຍາສາດ ໃນກໍລະນີທີ່ມີການໃຊ້ຫຼັກການຂອງການຖ່າຍຮູບ ແລະ ຕາຕະລາງເຊື້ມເຊ່ວຍ.
- 7.30. ໃນບາງສະຖານະການ ຈະຕ້ອງໄດ້ເພີ່ມຊຸດຜະລິດຕໍ່ມ ຈາກແຜນການຕິດຕາມຄວາມຄົງທຶນ. ເຊັ່ນ ຕົວຢ່າງຂອງການສຶກສາຄວາມຄົງທຶນ ຕ້ອງໄດ້ດໍາເນີນການຫຼັງຈາກການປ່ຽນແປງ ຫຼື ການບ່ຽງແນນທີ່ສໍາຄັນຈາກຂະບວນການ ຫຼື ຊຸດຂອງການຕິດຕາມ. ການດຳເນີນວຽກຄົນ, ການດຳເນີນການຄົນໃໝ່ ຈະຕ້ອງໄດ້ຮັບການພິຈາລະນາເພື່ອ ເອົາເຂົ້າໄວ້ນໍາ.
- 7.31. ຜົນໄດ້ຮັບຂອງການຕິດຕາມຄວາມຄົງທຶນ ຕ້ອງໃຫ້ມີແກ່ບຸກຄະລາກອນຫຼັກ ແລະ ໂດຍສະເພາະ ກັບ ບຸກຄະລາກອນທີ່ໄດ້ຮັບອະນຸມາດ. ໃນກໍລະນີທີ່ມີການສຶກສາຄວາມຄົງທຶນ ໃນສະຖານທີ່ອື່ນນອກຈາກສະຖານທີ່ໂຮງງານຜະລິດຜະລິດຕະພັນກ່ອນການທຸ້ມທີ່ ແລະ ຜະລິດຕະພັນສໍາເລັດຮູບ, ຈະຕ້ອງມີຂໍ້ຕິກລົງຢ່າງເປັນລາຍລັກອັກສອນ ລະຫວ່າງໝ່າຍທີ່ກ່ຽວຂ້ອງ. ຜົນຂອງການສຶກສາຄວາມຄົງທຶນ ຕ້ອງມີໄວ້ຢູ່ສະຖານທີ່ໂຮງງານຜະລິດ ເພື່ອກວດສອບ ໂດຍອໍານາດການປົກຄອງທີ່ມີສິດອໍາ

ນາດ.

- 7.32. ການອອກຈາກຂໍ້ກຳນົດ ຫຼື ແນວໂນມທີ່ຜິດປຶກກະຕິທີ່ສໍາຄັນ ຕ້ອງໄດ້ຮັບການສືບສວນສາເຫັດ. ຜົນທີ່ໄດ້ຮັບທີ່ອອກຈາກຂໍ້ກຳນົດ ຈະຕ້ອງໄດ້ລາຍງານຕໍ່ຜູ້ທີ່ມີສິດຄໍານາດທີ່ກ່ຽວຂ້ອງ. ຜົນກະທົບທີ່ອາດເກີດຂຶ້ນກັບຊຸດຜະລິດທີ່ອະນຸຍາດດ້ານຕະຫຼາດ ຕ້ອງໄດ້ຮັບການພິຈາລະນາຕາມພາກທີ່ 9- ການຮ້ອງຮຽນ ແລະ ການຮຽກຄົນຜະລິດຕະພັນຂອງຄຸ້ມືແນວທາງ GMP ສະບັບນີ້ ແລະ ໂດຍການປຶກສາຫາລືກັບຜູ້ທີ່ມີສິດຄໍານາດທີ່ກ່ຽວຂ້ອງ.
- 7.33. ຈະຕ້ອງໄດ້ຂຽນ ແລະ ເກັບຮັກສາບິດສະຫຼຸບຂອງຂໍ້ມູນທັງໝົດທີ່ສ້າງຂຶ້ນ ລວມທັງຂໍ້ສະຫຼຸບຄ່າວາງກ່ຽວກັບແຜນການ. ບິດສະຫຼຸບນີ້ ກໍ່ຕ້ອງໄດ້ຮັບການກວດສອບເປັນແຕ່ລະໄລຍະ.
- 7.34. ສໍາລັບຂໍ້ກຳນົດຂອງການສຶກສາຄວາມຄົງທິນ, ໃຫ້ອ້າງອີງໃສ່ຄຸ້ມືອາຊຽນກ່ຽວກັບການສຶກສາຄວາມຄົງທິນ ແລະ ອາຍຸຂອງປາເພື່ອເມືອງ.

ບົດທີ 8 ສັນຍາ ການຜະລິດ ແລະ ການວິຈາ (CONTRACT MANUFACTURE AND ANALYSIS)

ប្រព័ន្ធខាងក្រោម

ສັນຍາການຜະລິດ ແລະ ການວິໄຈ ຕ້ອງກຳນົດ, ຕີກລົງ ແລະ ຄວບຄຸມປ່າງຖືກຕ້ອງ ເພື່ອຫຼັກລົງ ຄວາມເຂົ້າໃຈຜິດ ເຊິ່ງສາມາດສຶ່ງຜົນຕໍ່ຜະລິດຕະພັນ ຫຼື ຕ່ວຽກງານທີ່ມີ ເຮັດໃຫ້ຄຸນນະພາບຂອງຜະລິດຕະພັນ ເປັນທີ່ບໍ່ເພີ່ມໃຈ. ຈະຕ້ອງມີສັນຍາທີ່ເປັນລາຍລັກອັກສອນ ລະຫວ່າງຜູ້ໃຫ້ສັນຍາ ແລະ ຜູ້ຮັບສັນຍາ ເຊິ່ງກໍານົດໜ້າທີ່ ແລະ ຄວາມຮັບຜິດຊອບຂອງແຕ່ລະຝ່າຍປ່າງຊັດເຈນ. ສັນຍາຕ້ອງລະບຸຢ່າງຊັດເຈນເຖິງວິທີການທີ່ຜູ້ມີສິດອໍານາດປ້ອຍຜະລິດຕະພັນແຕ່ລະຊຸດ ສໍາລັບຂາຍ ປະຕິບັດໜ້າທີ່ຂອງລາວຢ່າງເຕັມທີ່.

สัมภาระผลิต (CONTRACT MANUFACTURE)

- 8.1. สัมยานาณณะลิด จะต้องมีข้อติภลิ้งสัมยາ ที่เป็นลายลักษณ์อักษรสอนละหัวเรื่องผู้อื่นๆ และผู้รับจ้าง เดิ่งกำเนิดหน้าที่ และ ความรับผิดชอบของแต่ละฝ่ายໄວ่ย่างฉัดเจنم. ข้อติภลิ้งทั้งหมด สำลับสัมยานาณณะลิด ล้อมทั้งงานปูนแปรต่างๆ ที่จะดำเนินการ ให้สอดคล้องกับสัมยาร่องไว้ ต้องให้สอดคล้องตามข้อกำหนดของอิงงานคุ้มครองแบบอาด สำลับจะลิดตะพันที่กว่าห้อง.

ສັນຍາການວິໄຈ (CONTRACT ANALYSIS)

- 8.2. ສັນຍາການວິໄຈ ຈະຕ້ອງມີການຕົກລົງສັນຍາທີ່ຂຽນເປັນລາຍລັກອັກສອນ ລະຫວ່າງຜູ້ໃຫ້ສັນຍາ ແລະ ຜູ້ຮັບສັນຍາ ເຊິ່ງກໍານົດໝໍາທີ່ ແລະ ດວາມຮັບຜິດຊອບຂອງແຕ່ລະຝ່າຍໄວ້ຢ່າງຊັດເຈນ.

8.3. ຂໍຕົກລົງທັງໝົດສໍາລັບສັນຍາການວິໄຈ ລວມທັງການປຽນແປງຕ່າງໆທີ່ສະເໜີໃນດ້ານເຕັກນິກ ຫຼື ຂໍຕົກລົງອື່ນໆ ຈະຕ້ອງສອດຄ່ອງຕາມຂໍກໍານົດຂອງອີງການຖຸມຄອງເຫັ່ງຊາດດ້ານປາ ສໍາລັບຜະລິດຕະພັນທີ່ກ່ຽວຂ້ອງ.

ផ្សេងៗទិន្នន័យ (THE CONTRACT GIVER)

- 8.4. ຜູ້ໃຫ້ສັນຍາຕ້ອງຮັບຜິດຊອບໃນການປະເມີນຄວາມອາດສາມາດຂອງຜູ້ຮັບສັນຍາ ໃນການປະຕິບັດງານ/ການທຶດສອບ ສໍາເລັດຕາມຕ້ອງການ ແລະ ເພື່ອໃຫ້ໜັ້ນໃຈ ໂດຍສັນຍາວ່າ ຫຼັກການຂອງ GMP ທີ່ໄດ້ອະທິບາຍໃນຄຸນມີເຫຼົ່ານີ້ ໄດ້ຮັບການປະຕິບັດ.

8.5. ຜູ້ໃຫ້ສັນຍາຈະຕ້ອງໃຫ້ຂໍ້ມູນທັງໝົດທີ່ຈໍາເປັນ ເພື່ອປະຕິບັດສັນຍາຢ່າງຖົກຕ້ອງຕາມຂໍ້ກຳນົດຂອງອົງການຄຸ້ມຄອງແຫ່ງຊາດ. ຜູ້ໃຫ້ສັນຍາຈະຕ້ອງໜັ້ນໃຈວ່າ ຜູ້ຮັບສັນຍາ ຮັບຮູ້ຢ່າງທີ່ຖົວເຖິງບັນຫາ ໄດ້ ທີ່ກ່ຽວຂ້ອງກັບການຜະລິດ ຫຼື ວຽກທີ່ອາດເປັນອັນຕະລາຍຕໍ່ສະຖານທີ່, ອປປະກອນ, ບກຄະລາ

ກອນ, ວັດຖຸອື່ນງ້າ ຫຼື ພະລິດຕະພັນອື່ນງ້າ ຂອງເຂົາ.

ຜູ້ຮັບສັນຍາ (THE CONTRACT ACCEPTOR)

- 8.7. ຜູ້ຮັບສັນຍາ ມີອາຄານສະຖານທີ່, ອຸປະກອນ, ຄວາມຮູ້ ແລະ ປະສົບການ ແລະ ບຸກຄະລາກອນທີ່ມີ ຄວາມອາດສາດມາດພຽງພໍ ໃນການປະຕິບັດວຽກງານ ເປັນທີ່ໜ້າພໍໃຈ ຕາມການສັ່ງຂອງຜູ້ໃຫ້ສັນຍາ. ການຜະລິດຕາມສັນຍາ ຈະຕ້ອງໄດ້ດຳເນີນການໂດຍຜູ້ຜະລິດທີ່ເປັນເຈົ້າຂອງລົງລົຂະສິດການຜະລິດຕະພັນ ທີ່ໄດ້ຮັບອະນຸຍາດໂດຍ ອົງການຄຸ້ມຄອງແຫ່ງຊາດ.
 - 8.8. ຜູ້ຮັບສັນຍາ ຕ້ອງໝັ້ນໃຈວ່າ ທຸກຜະລິດຕະພັນ ຫຼື ວັດຖຸຕ່າງໆ ຫ້າງໝົດ ທີ່ໄດ້ຮັບນັ້ນແມ່ນ ຜາກສິນ ກັບ ຈຸດປະສົງທີ່ຕ້ອງການ.
 - 8.9. ຜູ້ຮັບສັນຍາຈະບໍ່ສິ່ງວຽກໃດໆ ທີ່ໄດ້ຮັບມອບໝາຍ ໃຫ້ແກ່ພາກສ່ວນທີ່ສາມ ພາຍໃຕ້ສັນຍາ ໂດຍບໍ່ໄດ້ຮັບການປະເມີນລ່ວງໜ້າ ແລະ ການອະນຸຍາດຂອງຂໍ້ຕົກລົງ. ການກຽມການຕ່າງທີ່ໄດ້ຮັດ ລະຫວ່າງຜູ້ຮັບສັນຍາ ແລະ ພາກສ່ວນທີ່ສາມນັ້ນ ກໍຈະຕ້ອງໃຫ້ໜັ້ນໃຈວ່າ ຂໍມູນການຜະລິດ ແລະ ການວິໄຈ ແມ່ນມີຢູ່ໃນສັນຍາ ໃນລັກຊະນະດຽວກັນ ລະຫວ່າງຜູ້ໃຫ້ສັນຍາເດີມ ແລະ ຜູ້ຮັບສັນຍາ.
 - 8.10. ຜູ້ຮັບສັນຍາ ຈະຕ້ອງລະເວັນຈາກກິດຈະກຳໃດໆ ທີ່ອາດສິ່ງເປັນກະທົບຕໍ່ຄຸນນະພາບຂອງຜະລິດຕະພັນ ທີ່ຜະລິດ/ທິດສອບ ສໍາລັບຜູ້ໃຫ້ສັນຍາ.

ການສັນຍາ (THE CONTRACT)

ລະຫວ່າງການຜະລິດ ແລະ ຮັບຜິດຊອບໃນການຊຸ່ມຕົວຢ່າງ ແລະ ການວິໄຈ. ໃນກໍລະນີມີສັນຍາການ
ວິໄຈ ຈະຕ້ອງລະບຸວ່າຜູ້ຮັບສັນຍາ ຈະເກັບຕົວຢ່າງຢູ່ສະຖານທີ່ ຂອງຜູ້ຜະລິດ ຫຼື ບໍ່.

- 8.14. ບັນທຶກການຜະລິດ, ການວິໄຈ, ການແຈກປາຍ ແລະ ຕົວຢ່າງອ້າງອີງ ຈະຕ້ອງຖືກເກັບຮັກສາໄວ້ໄດຍຜູ້
ໃຫ້ສັນຍາ. ບັນທຶກໃດໆ ທີ່ກ່ຽວຂ້ອງກັບການປະເມີນຄຸນນະພາບຂອງຜະລິດຕະພັນ, ໃນກໍລະນີມີຂໍ້
ຮ້ອງຮຽນ ຫຼື ຂໍບົກຜ່ອງທີ່ໜ້າສົງໄສ ຕ້ອງສາມາດເຂົ້າເຖິງໄດ້ ແລະ ລະບຸໄວ້ໃນຂັ້ນຕອນຂໍບົກຜ່ອງ/
ການຮຽກຄືນ ຂອງຜູ້ໃຫ້ສັນຍາ
- 8.15. ສັນຍາຕ້ອງອະນຸຍາດໃຫ້ຜູ້ໃຫ້ສັນຍາເຂົ້າຢ້ຽມຢາມເບິ່ງອາຄານ, ສິ່ງອໍານວຍຄວາມສະດວກ ຂອງຜູ້ຮັບ
ສັນຍາ.
- 8.16. ໃນກໍລະນີ ສັນຍາການວິໄຈ, ຜູ້ຮັບສັນຍາ ຕ້ອງເຂົ້າໃຈວ່າເຂົ້າຢ່າພາຍໃຕ້ການກວດກາຂອງເຈົ້າໜ້າທີ່ມີ
ສິດອໍານາດ.

ພາກທີ່ 9 ຄໍາຮອງຮຽນ ແລະ ການເກັບຄົມສິນຄ້າ (COMPLAINTS AND PRODUCT RECALLS)

ຫຼັກການ

ທຸກການຮ້ອງຮຽນ ແລະ ຂໍ້ມູນອື່ນໆ ທີ່ກ່ຽວຂ້ອງກັບຜະລິດຕະພັນທີ່ອາດມີຂໍບົກຜ່ອງ ຈະຕ້ອງໄດ້ຮັບການເກັບ ແລະ ກວດສອບຕາມຂັ້ນຕອນການປະຕິບັດທີ່ເປັນລາຍລັກອັກສອນ. ເພື່ອຈັດກຽມສໍາລັບທຸກໆ ກໍາລະນີ, ລະບົບຈະໄດ້ຮັບການອອກແບບໃຫ້ຮຽກຄົມ, ຖ້າຈໍາເປັນ ໃຫ້ມີການຖອນອອກຈາກຕະຫຼາດໂດຍທັນທີ ແລະ ມີປະສິດທິຜົນ ຖ້າຮູ້ ຫຼື ສິງໃສວ່າຜະລິດຕະພັນ ມີຄວາມບົກຜ່ອງ.

ການຮ້ອງຮຽນກ່ຽວກັບຜະລິດຕະພັນ (PRODUCT COMPLAINTS)

- 9.1. ການຮ້ອງຮຽນກ່ຽວກັບຜະລິດຕະພັນ ມັກກ່ຽວຂ້ອງກັບຄຸນນະພາບຂອງຜະລິດຕະພັນ ເຊັ່ນ ຄຸນສິມບັດທາງກາຍຍະວິພາກ ຫຼື ສະພາບຂອງການຫຼຸມທໍ່. ການຮ້ອງຮຽນ (ພາຍໃນ ແລະ ພາຍນອກ) ສາມາເດືອງເຖິງໂຮງງານຜູ້ຜະລິດ ໂດຍ ຫຼື ອາດຈະເປັນລາຍລັກອັກສອນຈາກຜູ້ບໍລິເພິ່ນ ຫຼື ອົງການຮູ້ມ ດອງແຫ່ງຊາດດ້ານຢ່າ.
- 9.2. ທຸກການຮ້ອງຮຽນ ຈະໄດ້ຮັບການກວດສອບ ແລະ ປະເມີນຜົນ. ຂັ້ນຕອນການປະຕິບັດຕ່າງໆ ທີ່ໄດ້ອະທິບາຍເຖິງການຈັດການກັບຂໍ້ຮ້ອງຮຽນທີ່ໄດ້ຂຽນເປັນລາຍລັກອັກສອນ ແລະ ໂດຍຄໍາເວົ້າ ຫຼືກ່ຽວຂ້ອງກັບຜະລິດຕະພັນ ຈະຕ້ອງໄດ້ສ້າງຂຶ້ນ ແລະ ປະຕິບັດຕາມ. ຂັ້ນຕອນດັ່ງກ່າວຈະລວມເຖິງຂໍ້ກໍານົດສໍາລັບການກວດສອບໂດຍໜ່ວຍງານຄວບຄຸມຄຸນນະພາບ. ບັນທຶກທີ່ເປັນລາຍລັກອັກສອນຂອງການຮ້ອງຮຽນ ແຕ່ລະຄັ້ງຈະຖືກເກັບໄວ້ໃນແພົມເອກະສານທີ່ກໍານົດ ສໍາລັບການຮ້ອງຮຽນຜະລິດຕະພັນ.
- 9.3. ຕ້ອງໄດ້ແຕ່ງຕັ້ງບຸກຄະບາກອນສໍາລັບການຈັດການກັບຂໍ້ຮ້ອງຮຽນ.
- 9.4. ຈະຕ້ອງມີຂັ້ນຕອນການປະຕິບັດທີ່ເປັນລາຍລັກອັກສອນ ທີ່ອະທິບາຍເຖິງການປະຕິບັດ ທີ່ຈະຕ້ອງໄດ້ດໍາເນີນ ລວມທັງຄວາມຈຳເປັນໃນການພິຈາລະນາເຖິງການຮຽກຄົມ ໃນກໍາລະນີການຮ້ອງຮຽນກ່ຽວຂ້ອງກັບ ຄວາມເປັນໄປໄດ້ທີ່ຜະລິດຕະພັນມີຄວາມບົກຜ່ອງ.
- 9.5. ການຮ້ອງຮຽນໃດໆ ທີ່ກ່ຽວຂ້ອງກັບຂໍບົກຜ່ອງຂອງຜະລິດຕະພັນ ຈະຖືກບັນທຶກພ້ອມກັບລາຍລະອຽດອັນດີມ້ານີ້ ແລະ ເຮັດການກວດສອບຢ່າງລະອຽດ. ຜູ້ທີ່ຮັບຜິດຊອບສໍາລັບການຄວບຄຸມຄຸນນະພາບ ເປັນສ່ວນໜຶ່ງຂອງທີມງານ.
- 9.6. ຕ້ອງໃຫ້ຄວາມເອົາໃຈໃສ່ເປັນພິເສດ ໃນການກໍານົດວ່າຜະລິດຕະພັນທີ່ຮ້ອງຮຽນນັ້ນ ແມ່ນຜະລິດຕະພັນຂອງແຫ້ ຫຼື ປອມ.
- 9.7. ຖ້າຂໍບົກຜ່ອງຂອງຜະລິດຕະພັນ ຫາຄື່ນພົບ ຫຼື ສິງໃສ ຈະຕ້ອງມີການພິຈາລະນາ ກວດສອບຊຸດອື່ນ

ເພື່ອພິຈາລະນາວ່າຈະໄດ້ຮັບຜົນກະທີບຫຼືບໍ່ ໂດຍສະເພາະຢ່າງຍິ່ງຊຸດ ທີ່ອາດມີການເຮັດຊ້າ ທີ່ມີຂໍ້ປົກຜ່ອງ ຈະຕ້ອງໄດ້ຮັບການສືບສວນສາເຫດ.

- 9.8. ການຕັດສິນ ແລະ ມາດຕະການທັງໝົດ ທີ່ເກີດຂຶ້ນຈາກການຮ້ອງຮຽນ ຈະຖືກບັນທຶກ ແລະ ອ້າງອີງເຖິງບັນທຶກຊຸດທີ່ກ່ຽວຂ້ອງ.
- 9.9. ບັນທຶກຂອງການຮ້ອງຮຽນ ຕ້ອງໄດ້ຮັບການກວດສອບຢ່າງສະໜໍາສະເໜີ ເພື່ອການຊື້ບອກກ່ຽວກັບບັນຫາທີ່ສະເພາະເຈາະຈີງທີ່ມີກາເກີດຂຶ້ນຊ້າງ ເຊິ່ງຕ້ອງໄດ້ຮັບຄວາມສິນໃຈ ແລະ ອາດຮຽກຄືນຜະລິດຕະພັນ ທີ່ວາງຕະຫຼາດ.
- 9.10. ສໍາຫຼັບບັນຫາທີ່ເກີດຂຶ້ນຊ້າງ ຕ້ອງກຳນົດແນວໂນມ້າ ເພື່ອລະບຸຂໍ້ປົກຜ່ອງທີ່ເປັນໄປໄດ້ໃນລະບົບ.
- 9.11. ຕ້ອງໄດ້ແຈ້ງໃຫ້ອີງການຄຸມຄອງເຫັ່ງຊາດ ນ້ຳໂຮງງານຜະລິດ ໄດ້ກຳລັງພິຈາລະນາ ການປະຕິບັດ ການຜະລິດມີຂໍ້ປົກຜ່ອງທີ່ເປັນໄປໄດ້ຕາມພາຍຫຼັງ, ການເສື່ອມສະພາບຂອງຜະລິດຕະພັນ ຫຼື ບັນຫາຄຸນນະພາບອື່ນໆ ທີ່ຮ້າຍແຮງກັບຜະລິດຕະພັນ.
- 9.12. ອົງການຄຸມຄອງເຫັ່ງຊາດ ແລະ ຜູ້ຮ້ອງຮຽນ ຈະຕ້ອງມີປິດສະຫຼຸບກ່ຽວກັບການປະຕິບັດການກ່ຽວກັບການແກ້ໄຂການຮ້ອງຮຽນ.

ການຮຽກຄືນຜະລິດຕະພັນ (PRODUCT RECALLS)

- 9.13. ຄວາມຮັບຜິດຊອບ ແລະ ຂັ້ນຕອນປະຕິບັດສໍາລັບການຮຽກຄືນຜະລິດຕະພັນ ຈະໄດ້ຮັບການກຳນົດຂຶ້ນ ໂດຍຜູ້ຜະລິດ ເພື່ອອໍານວຍຄວາມສະດວກໃນການປະຕິບັດການຮຽກຄືນຊຸດຜະລິດ ເຊິ່ງຕິດພັນກັບຕ້ອງໄສຂອງການແຈກຢາຍ ເມື່ອຫາກສິ່ງນີ້ກ່າຍມາເປັນຄວາມຈໍາເປັນ.
- 9.14. ຂັ້ນຕອນປະຕິບັດການຮຽກຄືນ ຈະຕ້ອງພິຈາລະນາເຖິງ ລະດັບ ແລະ ຂັ້ນຂອງການຮຽກຄືນ ເຊິ່ງຕ້ອງສອດຄ່ອງກັບຂໍ້ກຳນົດຂອງອີງການຄຸມຄອງດ້ານຢາ.
- 9.15. ການດຳເນີນການໃດໆ ເພື່ອຮຽກຄືນຜະລິດຕະພັນທີ່ສິງໄສ ຫຼື ຮູ່ວ່າມີຂໍ້ປົກຜ່ອງ ຫຼື ເປັນອັນຕະລາຍ, ຈະຕ້ອງດຳເນີນການທັນທີ ແລະ ສອດຄ່ອງກັບແຜນທີ່ໄດ້ກຳນົດກ່ອນໜ້ານີ້. ຂັ້ນຕອນຕ່າງໆ ທີ່ປະຕິບັດ ຈະຕ້ອງລະບຸເປັນລາຍລັກອັກສອນ ແລະ ແຈ້ງໃຫ້ທຸກຄົນທີ່ກ່ຽວຂ້ອງຮັບຮູ້.
- 9.16. ຕ້ອງໄດ້ມອບໝາຍຄວາມຮັບຜິດຊອບໃຫ້ບຸກຄະລາກອນ ໃນການດຳເນີນການ ແລະ ປະສານງານໃນການຮຽກຄືນ ແລະ ຈະຕ້ອງໄດ້ຮັບການສະໜັບສະໜູນຢ່າງພຽງພໍຈາກພະນັກງານ ເພື່ອຈັດການທຸກດ້ານໃນການຮຽກຄືນ ວັບລະດັບຄວາມເໝາະສົມ ຂອງຄວາມຮືບຕ່ວນ.
- 9.17. ຈະຕ້ອງມີຂັ້ນຕອນການປະຕິບັດທີ່ເປັນລາຍລັກອັກສອນ, ການກວດສອບຢ່າງເປັນປົກກະຕິ ແລະ

ប័បបុង មើលទាំងបីន ដើរតាតីកិច្ចការក្នុងនឹង.

- 9.18. ການດໍາເນີນການຮຽກຄືນ ຈະສາມາດເລີ່ມຕົ້ນໄດ້ທັນທີ ແລະ ທຸກເວລາ.

9.19. ອີງການຄຸ້ມຄອງແຫ່ງຊາດ ທັງໝົດຂອງທຸກປະເທດ ທີ່ຜະລິດຕະພັນໄດ້ຖືກແຈກຢາຍໃປນັ້ນ ຈະຕ້ອງ ຖືກແຈ້ງໃຫ້ຮັບຮູ້ທັນທີ ຖ້າຫາກຜະລິດຕະພັນ ແມ່ນໄດ້ມີຈຸດປະສົງເພື່ອຮຽກຄືນ ເນື້ອງຈາກແມ່ນ ຫຼື ສົງໄສວ່າມີຂໍ້ບິກຜ່ອງ.

9.20. ບັນທຶກການແຈກຢາຍ ຈະຕ້ອງມີໄວ້ພ້ອມໃຊ້ງານ ເພື່ອໃຫ້ບຸກຄະລາກອນທີ່ຮັບຜິດຊອບໃນການຮຽກຄືນ ແລະ ຈະຕ້ອງມີຂໍ້ມູນທີ່ພຽງພໍຂອງຜູ້ຈໍາໜ່າຍ / ຜູ້ນໍາເຂົ້າ / ຜູ້ຂາຍຍ່ອຍ / ຜູ້ຂາຍສິ່ງ ແລະ ຜູ້ຊົມໃຊ້ໂດຍກົງ (ພ້ອມທັງທີ່ຢູ່, ພາຍເລກໂທລະສັບຕັ້ງໂຕະ ລວມທັງໂທລະສັບມີຖືຕິດຕໍ່ ຫຼື ພາຍເລກແພັກພາຍໃນ ແລະ ນອກໂມງເຮັດວຽກ ທີ່ຖືກຕ້ອງ) ລວມເຖິງ ຂໍ້ມູນຂອງພາກສ່ວນ ທີ່ຜະລິດຕະພັນໄດ້ສິ່ງອອກ.

9.21. ຜະລິດຕະພັນທີ່ຮຽກຄືນ ຕ້ອງໄດ້ຮັບການລະບຸ, ບັນທຶກ ແລະ ເກັບແຍກຕ່າງໜາກ ໃນພື້ນທີ່ທີ່ປອດໄພ ໃນຂະນະທີ່ລຳຖ້າການຕັດສິນ ກ່ຽວກັບສະຕາວຳຂອງພວກມັນ.

9.22. ຕ້ອງໄດ້ເຮັດການບັນທຶກຄວາມຄືບໜ້າຂອງຂະບວນການຮຽກຄືນ ແລະ ການລາຍງານສຸດທ້າຍທີ່ໄດ້ເຮັດອອກ ລວມທັງການກະທິບຍອດລະຫວ່າງປະລິມານທີ່ມອບສິ່ງ ແລະ ນໍາກັບມາໃຊ້ໃໝ່ຂອງຜະລິດຕະພັນ.

9.23. ຕ້ອງໄດ້ປະເມີນຢ່າງເປັນປົກກະຕິ ກ່ຽວກັບປະສິດທິພາບຂອງຈັດຕຽມການສໍາລັບການຮຽກຄືນ.

ການຮ້ອງຮຽນກ່ຽວກັບການຜິມສະຫຼອນຂອງຢາ (COMPLAINTS ON ADVERSE PRODUCT REACTIONS)

- 9.24. ຜົນສະຫ້ອນ ທີ່ບໍ່ເພິ່ງປະສົງ ຈາກການນຳໃຊ້ຜະລິດຕະພັນ ຈະຕ້ອງໄດ້ຮັບການສືບສວນທາສາເຫດ ແລະ ບັນທຶກຢ່າງລະອຽດ. ການລາຍງານຜົນສະຫ້ອນ ທີ່ບໍ່ເພິ່ງປະສົງທີ່ຮ້າຍແຮງ ຕ້ອງໄດ້ສິ່ງຕໍ່ໄປຢັງ ອີງການຄຸ້ມຄອງແຫ່ງຊາດດ້ານຢາ ໂດຍທັນທີ.

ບົດທີ 10 ການກວດສອບຕົນເອງ (SELF INSPECTION)

ប្រព័ន្ធអាសយដ្ឋាន

ต้องได้ดำเนินงานกวดสอบตินิเอง เพื่อติดตามงานจัดตั้งประทีบัด และ งานประทีบัด สอดคล้องตามแนวทางการประทีบัดงานระยะลิตที่ดี และ เพื่อสะท้อนมาตรฐานแก้ไขต่างๆ ที่จำเป็น.

- 10.1. ບັນຫາດ້ານບຸກຄະລາກອນ, ອາຄານສະຖານທີ່, ອຸປະກອນ, ເອກະສານ, ການຜະລິດ, ຄວບຄຸມຄຸນນະພາບ, ການແຈກປາຍຜະລິດຕະພັນ, ການຈັດກຽມ ສໍາລັບການຮ້ອງຮຽນ, ການຮຽກຄືນ, ແລະ ການກວດສອບຕົນເອງ ຕ້ອງໄດ້ຮັບການກວດກາເປັນແຕ່ລະໄລຍະ ຕາມແຜນການທີ່ກະກຽມໄວ້ລ່ວງຫຼາ ເພື່ອກວດສອບຄວາມສອດດ້ອງກັບຫຼັກການຂອງການຮັບປະກັນຄຸນນະພາບ.
 - 10.2. ການກວດສອບຕົນເອງ ຕ້ອງໄດ້ຮັບການດໍາເນີນຢ່າງເປັນອິດສະຫຼຸບ ແລະ ລາຍລະອຽດ ໂດຍຜູ້ທີ່ມີສຶດອໍານາດທີ່ໄດ້ຮັບມອບໜາຍຈາກບໍລິສັດ. ການກວດສອບແບບອິດສະຫຼຸບ ໂດຍຜູ້ຊ່ວງຊານພາຍນອກກໍ່ອາດເປັນປະໂຫຍດເຊັ່ນດຽວກັນ.
 - 10.3. ການກວດສອບຕົນເອງຫຼັງໜີດ ຈະຖືກບັນທຶກໄວ້. ການລາຍງານຈະຕ້ອງປະກອບມີຂໍ້ສັງເກດຕ່າງໆ ທີ່ເຮັດ ໃນລະຫວ່າງການກວດສອບ ແລະ ຂໍສະເໜີສໍາລັບການດໍາເນີນການແກ້ໄຂ ແລະ ການດໍາເນີນການປ້ອງກັນ ແລະ ກວບເວລາທີ່ກ່ຽວຂ້ອງ. ຂໍຄວາມກ່ຽວກັບການປະຕິບັດທີ່ເກີດຂຶ້ນພາຍຫຼັງຈະຖືກບັນທຶກໄວ້ນຳ.

ຄໍາສັບຕ່າງໆ (GLOSSARY)

ການອະທິບາຍຄໍາສັບຕ່າງໆ ດັ່ງຕໍ່ໄປນີ້ ຖືກນຳມາໃຊ້ເພື່ອຈຸດປະສົງຂອງຄູ່ມືເຫຼົ່ານີ້ ແລະ ຈະບໍ່ຖືເປັນຄໍາສັບຫາງດ້ານກົດໝາຍ:

ຜູ້ທີ່ໄດ້ຮັບອະນຸຍາດ (Authorised Person)

ແມ່ນຜູ້ທີ່ມີອໍານາດທີ່ເໜີຈະສົມ ແລະ ເປັນຫາງການ ແລະ ມີສິດໃນການປະຕິບັດໜ້າທີ່ສະເພາະທີ່ກ່ຽວຂ້ອງ ກັບບໍລິສັດ.

ຜົນສະຫ້ອນຂອງຜະລິດຕະພັນ (Adverse Product Reactions)

ຜົນສະຫ້ອນຂອງຜະລິດຕະພັນ ແມ່ນການແພີ້ ຫຼື ປະຕິກິລິຍາໃດໜຶ່ງທີ່ຮ້າຍແຮງອື່ນໆ, ປະຕິກິລະຍາເບື້ອ, ປະຕິກິລະຍາທີ່ຮ້າຍແຮງ ຫີ້ ຮ້າຍແຮງເລັກນ້ອຍ ແລະ ອື່ນໆ ທີ່ບໍ່ເພິ່ງປະສົງ ແລະ ເກີດໃນປະລິມານທີ່ໃຊ້ປົກກະຕິກັບຄືນ ສໍາລັບການປ້ອງກັນ, ການບໍ່ມະຕິ ຫຼື ການປິ່ນປົວພະຍາດ.

ຊຸດ ຫຼື ລັອດ (Batch (or Lot))

ປະລິມານຂອງຢາພື້ນເມືອງໃດໜຶ່ງ ທີ່ຜະລິດ ໃນລະຫວ່າງຮອບວຽນໜຶ່ງຂອງການຜະລິດທີ່ກໍານົດໃຫ້ ແລະ ຈາກການສັງສົດຕໍ່ລາສະເພາະ ເຊິ່ງຄົກົນໃນລັກຊະນະ ແລະ ຄຸນນະພາບ [ສໍາຄັນສຸດຂອງຊຸດການຜະລິດ ນຶ່ງແມ່ນຄວາມເປັນເນື້ອດຽວກັນ].

ໝາຍເລກຊຸດ (Batch Number)

ການຕັ້ງ (ເປັນໝາຍເລກ, ຫຼື ຫັ້ງສີ, ຫຼື ການປະສົມທັງສອງຢ່າງເຂົ້າກັນ) ເຊິ່ງລະບຸຊຸດ ແລະ ໃຫ້ມີປະຫວັດທີ່ສົມບຸນໃນຊຸດຜະລິດ ເຊິ່ງປະກອບມີ ທຸກໆຂັ້ນຕອນຂອງການຜະລິດ, ການຄວບຄຸມ, ການແຈກຢາຍ ເພື່ອໃຫ້ສາມາດກວດຍັ້ນຫຼັງ ແລະ ກວດສອບໄດ້.

ແບ້ກັກົງ (Bracketing)

ມັນແມ່ນການອອກແບບກ່ຽວກັບຕາມຕະລາງສຶກສາຄວາມຄົງທຶນ ເຊິ່ງມີພຽງແຕ່ຕົວຢ່າງບ່ອນທີ່ສຸດ ຂີດຂອງປັດໃຈການອອກແບບ ທີ່ແມ່ນອນເທົ່ານັ້ນ (ຕົວຢ່າງ, ຄວາມແຮງ, ຂະໜາດພາຊະນະບັນຈຸ ແລະ/ຫຼື ການບັນຈຸ) ທີ່ຈະຖືກກວດສອບທຸກຈຸດເວລາ ທ້າງໜົດຕາມການອອກແບບຢ່າງເຕັມສ່ວນ.

ຜະລິດຕະພັນກ່ອນການບັນຈຸຫຼຸມຫໍ່ (Bulk Product)

ຜະລິດຕະພັນໃດໆ ທີ່ໄດ້ສໍາເລັດຂັ້ນຕອນການດຳເນີນງານທັງໝົດ ແຕ່ບໍ່ລວມເຖິງການບັນຈຸຫຼຸມຫໍ່ຂັ້ນສຸດຫ້າຍ.

ຂັ້ນຕອນ/ຂະບວນການທີ່ສໍາຄັນ (Critical Steps/Process)

ຂັ້ນຕອນ/ຂະບວນການ ທີ່ສາມາດສະແດງໃຫ້ເຫັນວ່າເພີ້ມ/ຫຼຸດຂອງກິດຈະກໍາສະເພາະ ແລະ/ຫຼື ການເພີ້ມ/ຫຼຸດ ລະດັບຄວາມບໍ່ລິສຸດ ຫຼື ບໍ່ວ່າຈຸດການປະຕິບັດ ແມ່ນຢູ່ໃກ້ກັບຂອບຄວາມລື້ມໝວວ ແລະ ສາມາດຄວບຄຸມໄດ້ດີຄືນແນວໃດຕໍ່ຄວາມປອດໄພ, ຄວາມບໍລິສຸດ ຫຼື ປະສິດທິພາບຂອງຜະລິດຕະພັນ.

ດីប (Crude)

ຢັງຢູ່ໃນສະພາບທຳມະຊາດ ແລະ ບໍ່ໄດ້ຜ່ານຂະບວນການແປຮູບ.

ວັນຜະລິດ (Date of Manufacture)

ວັນທີທີ່ກໍານົດໄວ້ສໍາລັບແຕ່ລະອຸດ ເຊິ່ງລະບຸມີເລີ່ມຕົ້ນຂອງການຜະລິດ.

ຊື່ທີ່ກຳນົດ (Designated Name)

ຊື່ທີ່ໄດ້ກຳນົດໃຫ້ຮັບວັດຖຸ ຫຼື ລາຍການສະເພາະ ເພື່ອຈໍາແນກຈາກວັດຖຸອື່ນ.

ទេរសភាន (Documentation)

ວັນທີມີດອາຍ (Expiry Date)

ວັນທີໜີໄດ້ກຳນົດໄວ້ກ່ອນ ສໍາຫຼັບແຕ່ລະຊຸດ ເຊິ່ງຊຸດນີ້ຈະຢັງຄົງສອດຄ່ອງຕາມຂໍ້ກຳນົດມາດຕະຖານທີ່ຕ້ອງການ ສໍາລັບຄນນະພາບ.

ផលិតផលបានសំរេចនា (Finished Product)

ຢາພືນເມືອງທີ່ໄດ້ຜ່ານການຜະລິດໃນທາງຕົວນ.

ການຄອບຄມໃນລະຫວ່າງຂະບວນການ (In-Process Control)

ການກວດສອບທີ່ໄດ້ປະຕິບັດໃນລະຫວ່າງການຜະລິດ ເພື່ອກວດສອບ ແລະ ຫາກຈໍາເປັນຕ້ອງປັບຂະບວນການເພື່ອໃຫ້ແມ່ ໃຈວ່າຜະລິດຕະພັນສອດຄ່ອງກັບຂໍ້ກໍາມີດຂອງມັນ. ການຄວບຄຸມສະພາບແວດລ້ອມທີ່ອປະກອນ ໄດ້ຖືວ່າເປັນສ່ວນໜີ້ຂອງການໃຫຍ່ໃຫຍ່ໃນຂະບວນການ.

ផលិតផលតាមក្រោមសំរាប់លេខខ្លួន (Intermediate Product)

ວັດຖຸໃດໆ ຫຼື ສ່ວນປະສົມຂອງວັດຖຸທີ່ຕ້ອງໄດ້ຜ່ານຂັ້ນຕອນໜຶ່ງ ຫຼື ຫຼາຍຂັ້ນຕອນຂອງຂະບວນການເພື່ອໃຫ້ກາຍເປັນຜະລິດຕະພັນກ່ອນການບັນຈໍາມໍ່າ (Bulk Product).

សៀវភៅបញ្ជី (Markers)

ການອະນຍາດວາງຕະຫາດ (Marketing Authorization)

ເອກະສານທາງການທີ່ອອກ ໂດຍອີງການຄຸມຄອງແຫ່ງຊາດ (NRA) ເພື່ອຈຸດປະສົງໃນການເຮັດການຕະຫາດ ທີ່ເຮັດການແຈກປາຍຜະລິດຕະພັນ ພາຍຫ້າການປະເມີນ.

ວັດຖຸດິບ (Material)

ສານ ຫຼື ສ່ວນປະກອບ ທີ່ມີຄຸນສົມບັດທາງດ້ານກາຍຍະພາບບາງຢ່າງທີ່ໃຊ້ເປັນສ່ວນປະສົມໃນການ ຜະລິດ.

ແມດຫຼືກຊີ້ງ (Matrixing)

ມັນແມ່ນການອອກແບບໃນການດໍາເນີນການສຶກສາຄວາມຄົງທຶນ ເຊັ່ນວ່າຊຸດຍ່ອຍທີ່ເລືອກຂອງຈໍາ ນວນຕົວຢ່າງທີ່ເປັນໄປໄດ້ສໍາຫຼັບການລວມທຸກປັດໃຈ ທີ່ຈະຖືກທິດສອບ ໃນຈຸດເວລາສະເພາະ.

ວັດຖຸທຳມະຊາດ (Natural Materials)

ວັດຖຸທຳມະຊາດທີ່ໄດ້ຮັບການປະສົມ ຫຼື ເປັນຜູ່ຜົງຜົງ, ສານສະກັດ, ຫົງເຈີ, ໄຂມັນ ຫຼື ນໍ້າມັນທອມລະ ເຫີຍ, ຢາງເຮັຊີນ, ຢາງກຳາ, ຢາມອງ, ນໍ້າໝາກໄມ້ ແລະ ອື່ນໆ ທີ່ກະກຽມຈາກພິດ ຫຼື ແຮ່ທາດ ແລະ ການ ກະກຽມທີ່ກ່ຽວຂ້ອງກັບຂະບວນການແຍກ, ຂະບວນການທີ່ເຮັດໃຫ້ບໍລິສຸດ ແລະ ຂະບວນການທີ່ເຮັດໃຫ້ມີ ຄວາມເຂັ້ມເຂັ້ນ ເຊິ່ງບໍ່ລວມສ່ວນປະກອບທີ່ແຍກ ທີ່ກໍານົດທາງເຄີມ. ສ່ວນປະສົມຈາກທຳມະຊາດ ຖືໄດ້ວ່າ ເປັນສານອອກລິດ ຫຼື ສ່ວນປະກອບທີ່ມີກິດຈະກຳການປິ່ນປົວ ກໍ່ບໍ່ຮູ້ໄດ້.

ອີງການຄຸມຄອງເຫັ່ງຊາດ (National Regulatory Authority (NRA))

ແມ່ນໜ່ວຍງານຄຸມຄອງຂອງປະເທດ ຫຼື ສ່ວນໜຶ່ງຂອງລັດສະມາຊິກ ເຊິ່ງໃຊ້ສິດທິຕາມກົດໝາຍໃນ ການຄຸມຄອງການນຳເຂົາ, ການຜະລິດ, ສິ່ງອອກ, ຈໍາໜ່າຍ, ຂົນສົ່ງ, ນຳໃຊ້ ແລະ ຂາຍປາພື້ນເມືອງ (TM) ພາຍໃນຂອບເຂດສິດອໍານາດຂອງລັດ, ສະມາຊິກນັ້ນ ເຊິ່ງອາດປະຕິບັດລະບຽບການ ເພື່ອໃຫ້ແນ່ໃຈວ່າ ຜະລິດຕະ ພັນປາພື້ນເມືອງ (TM) ທີ່ວາງຕະຫຼາດ ພາຍໃນເຂດສິດອໍານາດຂອງຕົນ ຖືກຕ້ອງສອດຄ່ອງກັບຂໍ້ກໍານົດລະບຽບ ການຄຸມຄອງ.

ການຫຼຸມຫໍ່ (Packaging)

ການດໍາເນີນການຫຼຸມຫຼົດ ຮວມເຖິງການບັນຈຸ ແລະ ການຕິດສະຫຼາກ, ເຊິ່ງຜະລິດຕະພັນກ່ອນການ ຫຼຸມຫໍ່ (Bulk) ຕ້ອງໄດ້ຜ່ານການດໍາເນີນການ ເພື່ອໃຫ້ເປັນຜະລິດຕະພັນສໍາເລັດຮູບ.

ວັດຖຸບັນຈຸຫຼຸມຫໍ່ (Packaging Materials)

ວັດຖຸໃດໆ, ຮວມທັງວັດຖຸສິ່ງພິມທີ່ໃຊ້ໃນການບັນຈຸປາພື້ນເມືອງ ເຊັ່ນ: ພະຊະນບັນຈຸ, ພາປິດ, ວັບ ຫຼຸມຫໍ່, ຖົງ, ວັດຖຸສະຫຼາກ, (ສະຫຼາກ, ຝ່ອຍປາ ແລະ ອື່ນໆ), ເຄື່ອງອັດ, ວັດຖຸໃຊ້ສໍາລັບມັດ, ກາວ ແລະ ເຫດ ຕິດ.

ການຮຽກຄົນຜະລິດຕະພັນ (Product Recall)

ແມ່ນການປະຕິບັດເພື່ອເອົາຜະລິດຕະພັນອອກຈາກຕະຫຼາດ. ການຮຽກຄົນອາດເລີ້ມຕົ້ນໂດຍ ອີງການ ຄຸມຄອງເຫັ່ງຊາດ ຫຼື ການປະຕິບັດໂດຍສະໜັກໃຈ ໃນສ່ວນຂອງໂຮງງານຜະລິດ ແລະ ຜູ້ອໍານວຍການໂຮງງານ ຜະລິດ ແລະ ຜູ້ຈໍາໜ່າຍ ເພື່ອຮັດໜ້າທີ່ຮັບຜິດຊອບໃນການປົກປ້ອງສຸຂະພາບຂອງປະຊາຊົນ ແລະ ຄວາມເປັນ ຢູ່ທີ່ດີ ຈາກຜະລິດຕະພັນ ທີ່ມີຄວາມສ່ຽງຕໍ່ການບາດເຈັບ ຫຼື ການຈົງໃຈເພື່ອຫຼອກລວງ ຫຼື ຫຼອກລວງ ຢ່າງອື່ນໆ.

ຄຸນສົມບັດ (Qualification)

ການອະນຸມັດການດໍາເນີນການ ແລະ ການຈັດທຳເອກະສານອຸປະກອນ ຫຼື ລະບົບຊ່ວຍຕ່າງໆ ໄດ້ຮັບ
ການຕິດຕັ້ງຢ່າງຖືກຕ້ອງ, ເຮັດວຽກຢ່າງຖືກຕ້ອງ ແລະ ນຳໄປສູ່ຜົນໄດ້ຮັບທີ່ຄາດຫວັງໄດ້ແທ້ຈຶງ.

ການກັກກັນ (Quarantine)

ສະຖານທີ່ຂອງວັດຖຸດິບ, ເຄິ່ງສໍາເລັດຮູບ, ພະລິດຕະພັນກ່ອນການຫຼັມຫໍ່ ແລະ ພະລິດຕະພັນສໍາເລັດຮູບ ຈັດແຍກເປັນສັດສ່ວນ [ທາງກາຍປະວິພາກ ໂດຍລະບົບ] ໃນຂະນະທີ່ພວກມັນລຳຖ້າການຕັດສິນໃຈກ່ຽວກັບຄວາມເໝາະສົມ ສໍາລັບການດຳເນີນການ, ການຫຼັມຫໍ່ ຫຼື ການຈຳໜ່າຍ.

ວັດຖຸດິບ (Raw Materials)

ວັດຖຸທັງໝົດ ບໍ່ວ່າຈະອອກລິດ ຫຼື ບໍ່ອອກລິດ ທີ່ໃຊ້ໃນຂະບວນການຜະລິດຢາພື້ນເມືອງ.

ពិវឌ្ឍន៍សាច់សង្គម (Reference sample)

ປະຕິເສດ (Rejected)

ສະຖານະຂອງວັດຖຸດີບ, ເຄິ່ງສໍາເລັດຮູບ, ພະລິດຕະພັນກ່ອນການບັນຈຸຫຼຸມທໍ່ ຫຼື ພະລິດຕະພັນສໍາເລັດຮູບ ເຊິ່ງບໍ່ອະນຸຍາດໃຫ້ໃຊ້ສໍາລັບ ສໍາລັບການຜະລິດ ຫຼື ການຫຼຸມທໍ່ ແລະ ການຈໍາໜ່າຍ ແລະ ຈະຕ້ອງຖື່ມໃນລົກຂະບະທີ່ປ່ອດໄພ.

បោយ ឬ ផ្តាម (Released or Passed)

ສະຖານະຂອງວັດຖຸດິບ, ພະລິດຕະພັນເຄີ່ງສໍາເລັດຮູບ, ພະລິດຕະພັນກ່ອນການຫຼັມທຳ ທີ່ໄດ້ຮັບອະນຸຍາດໃຫ້ໃຊ້ ສໍາລັບຂະບວນການ, ການຫຼັມທຳ ແລະ ການຈຳໜ່າຍ.

ຂະບວນການເຮັດຄືນ (Reprocessing)

ວິທີການເຮັດຄືນຂະບວນການທ້າງໝົດ ຫຼື ບາງສ່ວນຂອງຊຸດ ທີ່ຄຸນນະພາບບໍ່ຖືກຍອມຮັບ ເພື່ອນມາໄປດໍາເນີນການພິເສດ ຫຼື ເພີ່ມຕີມ ກ່ອນທີ່ຈະປ່ອຍ.

សុខភាពមាន (Sanitation)

ການຄວບຄຸມສູຂະອະນໄມໃນຂະບວນການຜະລິດ ລວມເຖິງບຸກຄະບາກອນ, ສະຖານທີ່, ອຸປະກອນ
ແລະ ການຄວບຄຸມວັດຖຸຕ່າງໆ [ຕັ້ງແຕ່ວັດຖຸດີບ ໄປເຖິງຜະລິດຕະພັນສໍາເລັດຮູບ]

ວັດຖຸດິບ (Starting Materials)

ສານ ຫີ່ ສ່ວນປະສົມຂອງສານ (ກ່ອນປະສົມ) ທີ່ໃຊ້ໃນການຜະລິດຢ່າພື້ນເມືອງ.

ຢາພື້ນເມືອງ (Traditional Medicine)

“ປາຟື້ນເມືອງ” ຫມາຍເຖິງຜະລິດຕະພັນຍາໃດໆ ສໍາລັບມະນຸດທີ່ໃຊ້ສ່ວນປະກອບທີ່ໄດ້ຈາກແຫ່ງທຳມະຊາດ (ພິດ, ສັດ ແລະ / ທີ່ ແຮ່ທາດ) ທີ່ໃຊ້ໃນລະບົບຂອງການປະຕິບັດແບບດັ່ງເດີມ. ແລະ ມັນຈະຕ້ອງບໍ່ກວມ

ເອົາຢາປະຈາກເຊື້ອ, ວັດແຊງ, ສານໄດ້ງທີ່ໄດ້ມາຈາກສ່ວນຂອງມະນຸດ, ເຕີມີທີ່ແຍກໄດ້ ແລະ ລັກຊະນະ ພິເສດທາງດ້ານເຕີມ.

ຄໍາປະຕິເສດ Disclaimer:

ຄໍານິຍາມທາງການ ຂອງຢາພື້ນເມືອງ ທີ່ພົບໃນຂໍ້ຕົກລົງອາຊຽນກ່ຽວກັບຜະລິດຕະພັນຢາພື້ນເມືອງ ຈະ ຖືກອ້າງອີງຫາກມີຂໍ້ຂັດແຍງໃດໆ.

ການກວດສອບຄວາມຖືກຕ້ອງ (Verification)

ການຢືນຢັນ ໂດຍຜ່ານການໃຫ້ຫຼັກຖານ, ວ່າຂໍ້ກໍານົດສໍາຫຼັບຂຶ້ນຕອນການປະຕິບັດ, ຂະບວນການ, ອຸປະກອນ, ວັດຖຸ, ກິດຈະກຳ ຫຼື ລະບົບໄດ້ຮັບການປະຕິບັດຕາມ.

LIST OF INTERNATIONALLY ACCEPTED REFERENCES FOR TEST METHODS